PA NT COOPERATION TREAT

	ar a mar typis typis typis go ar fi
PCI	
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Run (d. 7)	Commissione? US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office PCT 2011 South Clark Place Room CP2 5C24 Arlington, VA 22202
Date of mailing statement (1997) 22 December 2000 (22.12.00)	ETATS UNIS D'AMERIQUE
International application No PCT EP00 03763	Applicant's or agent's file reference H 4132 PCT
International filing date (co., more person) 26 April 2000 (26 04 00)	Priority date (2), 1997 (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2) (2)
Applicant FABRY, Bernd et al	·
TABLE CA	
X at the demand field with the international Preliminal O2 December	2000 (02.12 00) national Bureau on
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Pascal Piriou
Facsimile No : (41-22) 740.14.35	Telephone No : (41-22) 338 83 38

PATENT COOPERATION TRE

PCT

INTERNATIONAL PRETIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent of concern co H 4132 PC I	FORTURIHER ACTION See Notification of Transmittal of International Preliminary Examination Report (Form PCT IPEA 416)
International apparente (%) PCI-1 P00-03-763	26 April 2000 (26 04:00) Priority date (day month year) 05 May 1999 (05 05 99)
And Kill Constitution of the second of the s	
Appacar t	COGNIS DEUTSCHI AND GMBH
This internation is the order of a second variable and a transmission is	to the recent has been prepared by this International Preliminary Examining on contract out to the Viside 36
2 Tims REPORT cens sts or a tetal of	5 sheets, including this cover sheet
been amended and are the ba	ed by ANNEALS, i.e., sheets of the description, claims and or drawings which have issistor trus (coord and or sheets containing rectifications, made before, this Authority is 7% (the Alimn is not ve Instructions under the PCT)
These arms to come to en-	tant the streets
Trisceport containing the containing	
Basic of the tensor	
II T Promo	
The same of the sa	stream and attachment on welty, inventive step and industrial applicability
Taka et anni et e	
Reasoned statemen	transer Article 38/2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability, out ons supportant such statement.
VI Certain documents	e te i
VII 🔃 Certain defect in a	he internatis nul amplication
VIII [7] Centan observation	on the international application
Date of submission of the demand	. Date of completion of this report
02 December 2000 (02.	(2.90) 13 February 2001 (13.02.2001)
Name and mailing address of the JPLV III	Nathorized officer
Faesimile No	Telephone No

Translation

ational application Ne

INTERNATION AL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT EP00 03763

		e report					
	ंद्र ल	OHO Charrentst. Form		•			cerrory. Other in response to an institution, some they as including menaments.
		the other atoms					
		the description		0.00	us rizirali	v filed.	
						ne etter of	
			• *			ne etter of	
		the Carry			ye et lad	ly filled	
			Sam		:m.cndec	d under Article 19,	
			•		or all with t	ne demand.	
					1 22 x th:	ne letter of	
			N. V.		the rwith r	he letter of	
		the drawings	0.5 J. 9. 5 .		a or amail	v filed.	
			er exts for		filed with th	he demand,	
			spects fall		, tiled with ti	ne letter of	
			soccisity _		. taled with th	he letter of	
. Ine a	imend	ments dayleres. 1	er observations	**.*.			
		the description	S0.28				
		the clamb	•				
		the draw the s	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1				
	This to go	report has need a beyond the disch	stant died as Osafe as fried		r diments had Supplemental	not been made, sind I Box (Rule 70.2(c)	ce they have been considered
Addit	ional .	observatie is at ne	Kest.				

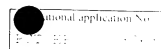
THE SECTION AND THE SECTION OF THE S

INTERNATIONAL PRELSONARY EXAMINATION REPORT

ttenal	JOOLE	11111111	\ ()	
			44.	
 1. 1				

latement			
Novelty (N)	Claims	: 	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	v laims	<u> </u>	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (LX)	Claims	· - ··	YES
	Claims		 NO
Citations and explanations			
Beliebende is male	oto (he : 11awi	Li Caumghts:	
11 · WA-	M 198 - MEDVA	BAT TIAGAFAT; MEJ	SING WER
L (83	; FERN STATE R	EN PROME (URB),	
111 Ap	mil 1955 1997-	2:i-1™ ;	
$\mathbb{D} = \mathbb{E} \mathbb{E} - \mathbb{A} -$	o Tek Isl YAMA	UTOHI EUROF PUL,	
20070	iy 1990 tawa	·- x	
I. The subject	matro fithe	present applicati	cr.
Claims 1-8	appears to be	nivel	
PCT Artible	e 33,2.1.		
None of the	dopuments bito	d in the internat	ional
search repo	rt discluses the	a use of madescale	e metal
soaps with	particle diamete	ers in the 10 to	300 nm
range för c	osmoti: and⊅or j	charmaceutimal	
preparation	s.		
Document D1	describes produ	action by spray-d	rying of
nanoparticle	es containing as	tive ingredients	with
particle dia	ameters smaller	than 3000 nm tha	t can
		te (Claims 1, 6,	





and I continue, in amining to an active indication, probably that is steamed and active and increased and active active active and active acti

The problem almosserily the present application on the words at problem metallic scaps for problem; the standard reparation preparations; the metallics aps should be completely satisfactory resulting their properties which lend smallling and consistency page 1, paragraph 1.

The problem art offer a mases in determine to the rand that names cale metallic scaps with particle diameters in the 10 to 300 nm range solve this problem.

Therefore, the subject matter of Claims 1-4 of the present application appears to satisfy the requirements of PCT Article 33(3) regarding an inventive step.

3. The priority 7: the present application is considered to be valid. Hence, the document designated a "i" document in the international search report is not part of the prior art according to PCT Rule 64.1.b".

VII.	Certain	defects	in	the	international	application
------	---------	---------	----	-----	---------------	-------------

The following detects in the form or contents of the international application have been noted

The description does not mention a document that reflects the problem and described on page 1 open bule to 1 a $_{\odot}$.

THIS PREEL BLANK USERO

PCT

REC'D 16 FEB 2001
WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		All Characters and Ch					
	WEITERES VORGEHEN	siehe Mitteilung über die Übersendung des internationalen vorlaufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)					
H 4132 PCT							
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Fag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag) 05/05/1999					
PCT/EP00/03763	26/04/2000	05/05/1999					
Internationale Patentklassifikation (IPK) oder nationale Klassifikation und IPK A61K7/00							
7.6 11.7.700							
Anmelder							
COGNIS DEUTSCHLAND GMBH et	COGNIS DEUTSCHLAND GMBH et al.						
Dieser internationale vorläufige Prüf	ungsbericht wurde von der m	it der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten					
Behörde erstellt und wird dem Anme	=						
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesamt	5 Blätter einschließlich diese	s Deckblatts.					
☐ Außerdem liegen dem Bericht A	NLAGEN ber; daber handelt (ndert wurden und diesem Ber	es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen icht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser					
Behörde vorgenommenen Beric	htigungen (siehe Regel 70.16	6 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).					
Diese Anlagen umfassen insgesam	Blätter						
Diese Anagen umassen msgesam	Diatter.						
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu fo	olgenden Punkten:						
I 🖾 Grundlage des Berichts							
II □ Priorität III □ Keine Erstellung eines (Sutaabtana übar Naubait, arfi	nderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit					
III □ Keine Erstellung eines 0 IV □ Mangelnde Einheitlichke		nderische Taligkeit und gewerbliche Anwendbarkeit					
•	•	h der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der					
		ingen zur Stützung dieser Feststellung					
VI 🔲 Bestimmte angeführte U	Interlagen						
VII 🛛 Bestimmte Mängel der i	nternationalen Anmeldung						
VIII Bestimmte Bemerkunge	n zur internationalen Anmeld	ung					
Datum der Einreichung des Antrags	Datur	n der Fertigstellung dieses Berichts					
02/12/2000	13.02	.2001					
		to the boundary of the second					
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde:	ialen vonautigen Bevo	Imächtigter Bediensteter					
Europäisches Patentamt							
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656		ner, B					
Fax: +49 89 2399 - 4465	'	Ir. +49 89 2399 8600					

THIS PACE BLANK USPTO

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/03763

	Gru	indlage des Berichts							
1.	Artil nich	kel 14 hin vorgelegi	rstellt auf der Grundlage (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach</i> wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm ekeine Änderungen enthalten.): :						
	1-2	1	ursprüngliche Fassung						
	Pate	:							
	1-8		ursprüngliche Fassung						
2.	die i unte Die	internationale Anme er diesem Punkt nic	ne: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hts anderes angegeben ist. en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache delt es sich um						
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach						
			bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden						
3.	Hins inte	insichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die ternationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:							
		in der internationa	len Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.						
		zusammen mit dei	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
		bei der Behörde n	achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
		bei der Behörde n	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
		Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.							
			3 die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.						
4.	Auf	grund der Änderun	gen sind folgende Unterlagen fortgefallen:						
		Beschreibung,	Seiten:						
		Ansprüche,	Nr.:						
		Zeichnungen, Blatt:							

THIS POSE OF BURNERIO

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/03763

5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen:sie sind diesem Bericht

6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:

beizufügen).

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-8

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-8

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-8

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

THIS PREK BLANK USPO)

Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

Es wird auf folgende Dokumente verwiesen:

D1: WO 97 13503 A (SELVARAJ ULAGARAJ ;MESSING GARY L (US); PENN STATE RES FOUND (US)) 17. April 1997 (1997-04-17)

D2: EP-A-0 786 251 (YAMANOUCHI EUROP BV) 30. Juli 1997 (1997-07-30)

Der Gegenstand der vorliegenden Anmeldung (Ansprüche 1-8) scheint neu zu 1. sein (Art. 33(2) PCT).

Keines der im Internationalen Recherchenbericht zitierten Dokumente offenbart die Verwendung von nanoskaligen Metallseifen mit Teilchendurchmessern im Bereich von 10 bis 300 nm zur Herstellung kosmetischer und/ oder pharmazeutischer Zubereitungen.

Dokument D1 beschreibt die Herstellung von wirkstoffhaltigen Nanopartikeln mit einem Teilchendurchmesser von < 5000 nm, die auch Calciumsulfat enthalten können, durch das Sprühtrocknungsverfahren (Ansprüche 1, 6, 9 und 13). D2 offenbart wäßrige Suspensionen von festen lipoiden Nanopartikeln mit einer Partikelgröße zwischen 50 und 1000 nm, die neben einem Wirkstoff u.a. evtl. Stearinsäure enthalten, zur topischen Behandlung von Haut, Haaren und Nägeln (Anspruch 5 und S. 3, Z. 49).

2. Die mit der vorliegenden Anmeldung zu lösende Aufgabe kann darin gesehen werden, Metallseifen zur Herstellung von kosmetischen und/ oder pharmazeutischen Zubereitungen bereitzustellen, wobei die Metallseifen hinsichtlich ihrer stabilisierenden und konsistenzgebenden Eigenschaften vollständig zufriedenstellend sein sollen (S. 1, Absatz 2).





Im zitierten Stand der Technik findet sich kein Hinweis, daß nanoskalige Metallseifen mit Teilchendurchmessern im Bereich von 10 bis 300 nm diese Aufgabe erfüllen.

Deshalb scheint der Gegenstand der Ansprüche 1-8 der vorliegenden Anmeldung die in Art. 33(3) PCT genannten Kriterien für erfinderische Tätigkeit zu erfüllen.

3. Die Priorität der vorliegenden Anmeldung wird als gültig erachtet. Daher gehört das im Internationalen Recherchenbericht mit P bezeichnete Dokument nicht zum Stand der Technik gemäß Regel 64.1(b) PCT.

Zu Punkt VII

Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Ein Dokument, das den auf Seite 1 beschriebenen Stand der Technik widerspiegelt, wurde in der Beschreibung nicht angegeben (Regel 5.1 a) ii) PCT).



PCT FORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:	((1) Internationale Veröffentlichungsnur	nmer: WO 00/67702
A61K 7/00, 7/06, 7/48	A1 (13) Internationales Veröffentlichungsdatum: ic	. November 2000 (16,11,00
(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT EP00 03763	(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, et CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR	
(22) Internationales Anmeldedatum: 26. April	ii 2000 (26,04,00)	NL, PT, SE <i>i</i> .	
(30) Priorititsdaten: 199-20-555.8 5. Mai 1909 (05.05. (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten aue NIS DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; D=40589 Düsseldorf (DE).	sser US): COG-	Veröftentlicht Mit internationalem Recherche Vor Ablauf der für Änderungen Erist, Veröffentlichung wird v eintreffen.	der Ansprüche zugelassenen
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FABRY, Danziger Strasse 31, D-41352 Korschenb: MANN, Achim [DE/DE]; Kirchberg 25, (DE).	roich (DE), ANS-		
(54) Title: COSMETIC OR PHARMACEUTICA	ZOFFAZIJITU J	OF NANOSCALIC METAL SOAPS	
(54) Bezeichnung: KOSMETISCHE ODER PHA			EN METALLSEIFEN
(57) Abstract			
The invention relates to the utilisation of na cosmetic and/or pharmaceutical preparations. The to metal soaps of prior art.			
(57) Zusammenfassung			
Vorgeschlagen wird die Verwendung von na	anoskaligen Metall	seifen mit Teilchendurchmessern im Bero	eich von 10 bis 300 nm zur

Herstellung von kosmetischen und oder pharmazeutischen Zubereitungen. Gegenüber Metallseifen des Stands der Technik bewirkt die

besondere Feinteiligkeit der Partikel eine höhere Stabilisierung der Mittel.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China .	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
Cυ	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia '	SG	Singapur		

KOSMETISCHE ODER PHARMAZEUTISCHE VERWENDUNG VON NANOSKALIGEN METALLSEIFEN

Die Erfindung befindet sich auf dem Gebiet der Nanopartikel und betrifft die Verwendung von nanoskaligen Metallseifen in der Kosmetik.

Stand der Technik

Metallseifen, wie beispielsweise Magnesium- oder Aluminiumstearate dienen in der Kosmetik vorwiegend als Stabilisatoren zur Herstellung von O/W- und vorzugsweise W/O-Emulsionen. Ferner finden sie Verwendung als Trübungsmittel sowie vor allem in Kombination mit Fettalkoholen als Konsistenzgeber. Nachteilig ist jedoch, daß die bekannten Metallseifen weder hinsichtlich ihrer stabilisierenden noch konsistenzgebenden Eigenschaften vollständig zufriedenstellend sind. Die Aufgabe der vorliegenden Erfindung hat folglich darin bestanden, Metallseifen in einer neuen Anbietungsform zur Verfügung zu stellen, mit deren Hilfe sich die oben geschilderten Probleme zufriedenstellend lösen lassen.

Beschreibung der Erfindung

Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung von nanoskaligen Metallseifen im Bereich von 10 bis 300 nm zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen.

Überraschenderweise wurde gefunden, daß sowohl die Stabilität von Lotionen und Cremes als auch deren Konsistenz durch den Zusatz von Metallseifen signifikant verbessert wird, wenn diese in Form von Nanoteilchen, d.h. Partikeln mit einem mittleren Durchmesser im Bereich von 10 bis 300 und vorzugsweise 50 bis 150 nm vorliegen. Gleichzeitig werden auch Zubereitungen mit einer intensiveren Weißtrübung erhalten.

Metallseifen

Bei den Metallseifen handelt es sich um an sich bekannte Salze von Fettsäuren, die vorzugsweise der Formel (I) folgen,

 $(R^1COO)_nX$

in der R¹CO für einen linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls hydroxysubstituierten Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und X für ein Alkali- oder Erdalkalimetall, Aluminium oder Zink steht und n eine Zahl bedeutet, die der Wertigkeit von X entspricht. Typische Beispiele sind die Natrium-, Kalium-, Calcium-, Magnesium-, Aluminium- und Zinksalze der Capronsäure, Caprylsäure, 2-Ethylhexansäure, Caprinsäure, Laurinsäure, Isostridecansäure, Myristinsäure, Palmitinsäure, Palmoleinsäure, Stearinsäure, Isostearinsäure, Ölsäure, Elaidinsäure, Petroselinsäure, Linolsäure, Linolensäure, Elaeostearinsäure, Ricinolsäure, 12-Hydroxystearinsäure, Arachinsäure, Gadoleinsäure, Behensäure und Erucasäure sowie deren technische Mischungen. Besonders bevorzugt ist der Einsatz von Magnesiumstearat, Magnesium-12-hydroxystearat, Aluminiumstearat, Aluminium-12-hydroxystearat sowie Zinkstearat und Zink-12-hydroxystearat.

Herstellung von Nanopartikeln

Ein Verfahren zur Herstellung von Nanoteilchen durch rasche Entspannung von überkritischen Lösungen (Rapid Expansion of Supercritical Solutions RESS) ist beispielsweise aus dem Aufsatz von S.Chihlar, M.Türk und K.Schaber in Proceedings World Congress on Particle Technology 3, Brighton, 1998 bekannt. In einer bevorzugten Ausführungsform der Erfindung setzt man nanoskalige Metallseifen ein, die man erhält, indem man

- (a) die Ausgangsstoffe unter überkritischen oder nahekritischen Bedingungen in einem geeigneten Lösungsmittel löst,
- (b) die fluide Mischung über eine Düse in ein Vakuum, ein Gas oder eine Flüssigkeit entspannt, und
- (c) das Lösemittel dabei gleichzeitig verdampft.

Um zu verhindern, daß die Nanoteilchen wieder zusammenbacken, empfiehlt es sich, die Ausgangsstoffe in Gegenwart geeigneter Schutzkolloide oder Emulgatoren zu lösen und/oder die kritischen Lösungen in wäßrige und/oder alkoholische Lösungen der Schutzkolloide bzw. Emulgatoren oder aber in kosmetische Öle zu entspannen, welche ihrerseits wieder gelöste Emulgatoren und/oder Schutzkolloide enthalten können. Geeignete Schutzkolloide sind dabei z.B. Gelatine, Casein, Gummi arabicum, Lysalbinsäure, Stärke sowie Polymere, wie etwa Polyvinylalkohole, Polyvinylpyrrolidone Polyalkylengly-

cole und Polyacrylate. Die bevorzugt zu verwendenden nanoskaligen Metallseifen sind also die, die von einem Schutzkolloid und/oder einem Emulgator ummantelt vorliegen. Üblicherweise werden die Schutzkolloide oder Emulgatoren in Mengen von 0.1 bis 20. vorzugsweise 5 bis 15 Gew.-% - bezogen auf die Metallseifen - eingesetzt.

Ein weiteres geeignetes Verfahren zur Herstellung der nanoskaligen Teilchen bietet die Evaporationstechnik. Hierbei werden die Ausgangsstoffe zunächst in einem geeigneten organischen Lösungsmittel (z.B. Alkane, pflanzliche Öle, Ether, Ester, Ketone, Acetale und dergleichen) gelöst. Anschließend werden die Lösungen derart in Wasser oder einem anderen Nicht-Lösungsmittel, gegebenenfalls in Gegenwart einer darin gelösten oberflächenaktiven Verbindung gegeben, daß es durch die Homogenisierung der beiden nicht miteinander mischbaren Lösungsmittel zu einer Ausfällung der Nanoteilchen kommt, wobei das organische Lösungsmittel vorzugsweise verdampft. Anstelle einer wäßrigen Lösung können auch O/W-Emulsionen bzw. O/W-Mikroemulsionen eingesetzt werden. Als oberflächenaktive Verbindungen können die bereits eingangs erläuterten Emulgatoren und Schutzkolloide verwendet werden. Eine weitere Möglichkeit zur Herstellung von Nanoteilchen besteht in dem sogenannten GAS-Verfahren (Gas Anti Solvent Recrystallization). Das Verfahren nutzt ein hochkomprimiertes Gas oder überkritisches Fluid (z.B. Kohlendioxid) als Nicht-Lösungsmittel zur Kristallisation von gelösten Stoffen. Die verdichtete Gasphase wird in die Primärlösung der Ausgangsstoffe eingeleitet und dort absorbiert, wodurch sich das Flüssigkeitsvolumen vergrößert, die Löslichkeit abnimmt und feinteilige Partikel ausgeschieden werden. Ähnlich geeignet ist das PCA-Verfahren (Precipitation with a Compressed Fluid Anti-Solvent). Hier wird die Primärlösung der Ausgangsstoffe in ein überkritisches Fluid eingeleitet, wobei sich feinstverteilte Tröpfchen bilden, in denen Diffusionsvorgänge ablaufen, so daß eine Ausfällung feinster Partikel erfolgt. Beim PGSS-Verfahren (Particles from Gas Saturated Solutions) werden die Ausgangsstoffe durch Aufpressen von Gas (z.B. Kohlendioxid oder Propan) aufgeschmolzen. Druck und Temperatur erreichen nahe- oder überkritische Bedingungen. Die Gasphase löst sich im Feststoff und bewirkt eine Absenkung der Schmelztemperatur, der Viskosität und der Oberflächenspannung. Bei der Expansion durch eine Düse kommt es durch Abkühlungseffekte zur Bildung feinster Teilchen.

Gewerbliche Anwendbarkeit

Gegenüber Metallseifen des Stands der Technik bewirkt die besondere Feinteiligkeit der Partikel eine erhöhte Stabilität und Konsistenz der Emulsionen. Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung betrifft daher die Verwendung der nanoskaligen Metallseifen zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen, insbesondere von Haar- und Hautbehandlungsmitteln. Die Einsatzmenge der Metallseifen liegt dabei üblicherweise in der Größenordnung von 0,1 bis 5, vorzugsweise 0,5 bis 3 und insbesondere 1 bis 2 Gew.-% - bezogen auf die Zubereitungen.

Kosmetische und/oder pharmazeutische Zubereitungen

Die erfindungsgemäß zu verwendenden nanoskaligen Metallseifen können zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen, wie beispielsweise Haarshampoos, Haarlotionen, Schaumbäder, Duschbäder, Cremes, Gele, Lotionen, alkoholische und wäßrig/alkoholische Lösungen, Emulsionen, Wachs/Fett-Massen, Stiftpräparaten, Pudern oder Salben dienen. Diese Mittel können ferner als weitere Hilfs- und Zusatzstoffe milde Tenside, Ölkörper, Emulgatoren, Überfettungsmittel, Perlglanzwachse, Konsistenzgeber, Verdickungsmittel, Polymere, Siliconverbindungen, Fette, Wachse, biogene Wirkstoffe, Deodorantien, Antitranspirantien, Antischuppenmittel, Filmbildner, Quellmittel, UV-Licht-schutzfaktoren, Antioxidantien, Hydrotrope, Konservierungsmittel, Insektenrepellentien, Selbstbräuner, Solubilisatoren, Parfümöle, Farbstoffe und dergleichen enthalten.

Typische Beispiele für geeignete milde, d.h. besonders hautverträgliche **Tenside** sind Fettalkoholpolyglycolethersulfate, Monoglyceridsulfate, Mono- und/oder Dialkylsulfosuccinate, Fettsäureisethionate, Fettsäuresarcosinate, Fettsäuretauride, Fettsäureglutamate, α -Olefinsulfonate, Ethercarbonsäuren, Alkyloligoglucoside, Fettsäureglucamide, Alkylamidobetaine und/oder Proteinfettsäurekondensate, letztere vorzugsweise auf Basis von Weizenproteinen.

Als Ölkörper kommen beispielsweise Guerbetalkohole auf Basis von Fettalkoholen mit 6 bis 18, vorzugsweise 8 bis 10 Kohlenstoffatomen, Ester von linearen C6-C22-Fettsäuren mit linearen C6-C22-Fettalkoholen, Ester von verzweigten C₆-C₁₃-Carbonsäuren mit linearen C₆-C₂₂-Fettalkoholen, wie z.B. Myristylmyristat, Myristylpalmitat, Myristylstearat, Myristylstearat, Myristyloleat, Myristylbehenat, Myristylerucat, Cetylmyristat, Cetylpalmitat, Cetylstearat, lerucat, Stearylmyristat, Stearylpalmitat, Stearylstearat, Stearylisostearat, Stearyloleat, Stearylbehenat, Stearylerucat, Isostearylmyristat, Isostearylpalmitat, Isostearylstearat, Isostearylisostearat, Isostearyloleat, Isostearylbehenat, Isostearyloleat, Oleylmyristat, Oleylpalmitat, Oleylstearat, Oleylisostearat, Oleyloleat, Oleylbehenat, Oleylerucat, Behenylmyristat, Behenylpalmitat, Behenylstearat, Behenyllisostearat, Behenyloleat, Behenylbehenat, Behenylerucat, Erucylmyristat, Erucylpalmitat, Erucylstearat, Erucylisostearat, Erucyloleat, Erucylbehenat und Erucylerucat. Daneben eignen sich Ester von linearen C6-C22-Fettsäuren mit verzweigten Alkoholen, insbesondere 2-Ethylhexanol, Ester von Hydroxycarbonsäuren mit linearen oder verzweigten C6-C22-Fettalkoholen, insbesondere Dioctyl Malate, Ester von linearen und/oder verzweigten Fettsäuren mit mehrwertigen Alkoholen (wie z.B. Propylenglycol, Dimerdiol oder Trimertriol) und/oder Guerbetalkoholen, Triglyceride auf Basis C6-C10-Fettsäuren, flüssige Mono-/Di-/Triglyceridmischungen auf Basis von C6-C18-Fettsäuren, Ester von C6-C22-Fettalkoholen und/oder Guerbetalkoholen mit aromatischen Carbonsäuren, insbesondere Benzoesäure, Ester von C2-C12-Dicarbonsäuren mit linearen oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 22 Kohlenstoffatomen oder Polyolen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und 2 bis 6 Hydroxylgruppen, pflanzliche Öle, verzweigte primäre Alkohole, substituierte Cyclohexane, lineare und verzweigte C6-C22-Fettalkoholcarbonate,

Guerbetcarbonate, Ester der Benzoesäure mit linearen und/oder verzweigten C₆-C₂₂-Alkoholen (z.B. Finsolv® TN), lineare oder verzweigte, symmetrische oder unsymmetrische Dialkylether mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen pro Alkylgruppe. Ringöffnungsprodukte von epoxidierten Fettsäureestern mit Polyolen, Siliconöle und/oder aliphatische bzw. naphthenische Kohlenwasserstoffe, wie z.B. wie Squalan, Squalen oder Dialkylcyclohexane in Betracht.

- Als **Emulgatoren** kommen beispielsweise nichtionogene Tenside aus mindestens einer der folgenden Gruppen in Frage:
 - Anlagerungsprodukte von 2 bis 30 Mol Ethylenoxid und/ oder 0 bis 5 Mol Propylenoxid an lineare Fettalkohole mit 8 bis 22 C-Atomen, an Fettsäuren mit 12 bis 22 C-Atomen, an Alkylphenole mit 8 bis 15 C-Atomen in der Alkylgruppe sowie Alkylamine mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alkylrest;
 - Alkyl- und/oder Alkenyloligoglykoside mit 8 bis 22 Kohlenstoffatomen im Alk(en)ylrest und deren ethoxylierte Analoga;
 - Anlagerungsprodukte von 1 bis 15 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - > Anlagerungsprodukte von 15 bis 60 Mol Ethylenoxid an Ricinusöl und/oder gehärtetes Ricinusöl;
 - ➤ Partialester von Glycerin und/oder Sorbitan mit ungesättigten, linearen oder gesättigten, verzweigten Fettsäuren mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
 - Partialester von Polyglycerin (durchschnittlicher Eigenkondensationsgrad 2 bis 8), Polyethylenglycol (Molekulargewicht 400 bis 5000), Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Zuckeralkoholen (z.B. Sorbit), Alkylglucosiden (z.B. Methylglucosid, Butylglucosid, Laurylglucosid) sowie Polyglucosiden (z.B.
 Cellulose) mit gesättigten und/oder ungesättigten, linearen oder verzweigten Fettsäuren mit 12 bis
 22 Kohlenstoffatomen und/oder Hydroxycarbonsäuren mit 3 bis 18 Kohlenstoffatomen sowie deren
 Addukte mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid;
 - Mischester aus Pentaerythrit, Fettsäuren, Citronensäure und Fettalkohol gemäß **DE 1165574 PS** und/oder Mischester von Fettsäuren mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, Methylglucose und Polyolen, vorzugsweise Glycerin oder Polyglycerin.
 - Mono-, Di- und Trialkylphosphate sowie Mono-, Di- und/oder Tri-PEG-alkylphosphate und deren Salze;
 - Wollwachsalkohole;

1

- Polysiloxan-Polyalkyl-Polyether-Copolymere bzw. entsprechende Derivate;
- Polyalkylenglycole sowie
- Glycerincarbonat.

Die Anlagerungsprodukte von Ethylenoxid und/oder von Propylenoxid an Fettalkohole, Fettsäuren, Alkylphenole oder an Ricinusöl stellen bekannte, im Handel erhältliche Produkte dar. Es handelt sich dabei um Homologengemische, deren mittlerer Alkoxylierungsgrad dem Verhältnis der Stoffmen-

gen von Ethylenoxid und/ oder Propylenoxid und Substrat, mit denen die Anlagerungsreaktion durchgeführt wird, entspricht. C_{12/18}-Fettsäuremono- und -diester von Anlagerungsprodukten von Ethylenoxid an Glycerin sind aus **DE 2024051 PS** als Rückfettungsmittel für kosmetische Zubereitungen bekannt.

Alkyl- und/oder Alkenyloligoglycoside, ihre Herstellung und ihre Verwendung sind aus dem Stand der Technik bekannt. Ihre Herstellung erfolgt insbesondere durch Umsetzung von Glucose oder Oligosacchariden mit primären Alkoholen mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen. Bezüglich des Glycosidrestes gilt, daß sowohl Monoglycoside, bei denen ein cyclischer Zuckerrest glycosidisch an den Fettalkohol gebunden ist, als auch oligomere Glycoside mit einem Oligomerisationsgrad bis vorzugsweise etwa 8 geeignet sind. Der Oligomerisierungsgrad ist dabei ein statistischer Mittelwert, dem eine für solche technischen Produkte übliche Homologenverteilung zugrunde liegt.

Typische Beispiele für geeignete **Partialglyceride** sind Hydroxystearinsäuremonoglycerid, Hydroxystearinsäurediglycerid, Isostearinsäuremonoglycerid, Isostearinsäurediglycerid, Ölsäuremonoglycerid, Ölsäuremonoglycerid, Ricinolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolsäuremonoglycerid, Linolensäurediglycerid, Erucasäuremonoglycerid, Erucasäurediglycerid, Weinsäuremonoglycerid, Weinsäurediglycerid, Citronensäuremonoglycerid, Citronendiglycerid, Äpfelsäuremonoglycerid, Äpfelsäurediglycerid sowie deren technische Gemische, die untergeordnet aus dem Herstellungsprozeß noch geringe Mengen an Triglycerid enthalten können. Ebenfalls geeignet sind Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Partialglyceride.

Als **Sorbitanester** kommen Sorbitanmonoisostearat, Sorbitansesquiisostearat, Sorbitandiisostearat, Sorbitantriisostearat, Sorbitanmonoeleat, Sorbitansesquioleat, Sorbitandioleat, Sorbitantrioleat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitanmonoricinoleat, Sorbitansesquiricinoleat, Sorbitandiricinoleat, Sorbitantriricinoleat, Sorbitanmonohydroxystearat, Sorbitansesquihydroxystearat, Sorbitandihydroxystearat, Sorbitantrihydroxystearat, Sorbitanmonotartrat, Sorbitansesquitartrat, Sorbitanditartrat, Sorbitantritartrat, Sorbitanmonocitrat, Sorbitansesquicitrat, Sorbitantricitrat, Sorbitanmonomaleat, Sorbitansesquimaleat, Sorbitandimaleat, Sorbitantrimaleat sowie deren technische Gemische. Ebenfalls geeignet sind Anlagerungsprodukte von 1 bis 30, vorzugsweise 5 bis 10 Mol Ethylenoxid an die genannten Sorbitanester.

Typische Beispiele für geeignete **Polyglycerinester** sind Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate (Dehymuls® PGPH), Polyglycerin-3-Diisostearate (Lameform® TGI), Polyglyceryl-4 Isostearate (Isolan® GI 34), Polyglyceryl-3 Oleate, Diisostearoyl Polyglyceryl-3 Diisostearate (Isolan® PDI), Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate (Tego Care® 450), Polyglyceryl-3 Beeswax (Cera Bellina®), Polyglyceryl-4 Caprate (Polyglycerol Caprate T2010/90), Polyglyceryl-3 Cetyl Ether (Chimexane® NL), Polyglyceryl-3

Distearate (Cremophor® GS 32) und Polyglyceryl Polyricinoleate (Admul® WOL 1403) Polyglyceryl Dimerate Isostearate sowie deren Gemische.

Beispiele für weitere geeignete **Polyolester** sind die gegebenenfalls mit 1 bis 30 Mol Ethylenoxid umgesetzten Mono-, Di- und Triester von Trimethylolpropan oder Pentaerythrit mit Laurinsäure, Kokosfettsäure, Talgfettsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure, Ölsäure, Behensäure und dergleichen.

Weiterhin können als Emulgatoren zwitterionische Tenside verwendet werden. Als zwitterionische Tenside werden solche oberflächenaktiven Verbindungen bezeichnet, die im Molekül mindestens eine quartäre Ammoniumgruppe und mindestens eine Carboxylat- und eine Sulfonatgruppe tragen. Besonders geeignete zwitterionische Tenside sind die sogenannten Betaine wie die N-Alkyl-N,N-dimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosalkyldimethylammoniumglycinat, N-Acylaminopropyl-N,Ndimethylammoniumglycinate, beispielsweise das Kokosacylaminopropyldimethylammoniumglycinat, und 2-Alkyl-3-carboxylmethyl-3-hydroxyethylimidazoline mit jeweils 8 bis 18 C-Atomen in der Alkyl- oder Acylgruppe sowie das Kokosacylaminoethylhydroxyethylcarboxymethylglycinat. Besonders bevorzugt ist das unter der CTFA-Bezeichnung Cocamidopropyl Betaine bekannte Fettsäureamid-Derivat. Ebenfalls geeignete Emulgatoren sind ampholytische Tenside. Unter ampholytischen Tensiden werden solche oberflächenaktiven Verbindungen verstanden, die außer einer C8/18-Alkyl- oder -Acylgruppe im Molekül mindestens eine freie Aminogruppe und mindestens eine -COOH- oder -SO₃H-Gruppe enthalten und zur Ausbildung innerer Salze befähigt sind. Beispiele für geeignete ampholytische Tenside sind N-Alkylglycine, N-Alkylpropionsäuren, N-Alkylaminobuttersäuren, N-Alkyliminodipropionsäuren, N-Hydroxyethyl-N-alkylamidopropylglycine, N-Alkyltaurine, N-Alkylsarcosine, 2-Alkylaminopropionsäuren und Alkylaminoessigsäuren mit jeweils etwa 8 bis 18 C-Atomen in der Alkylgruppe. Besonders bevorzugte ampholytische Tenside sind das N-Kokosalkylaminopropionat, das Kokosacylaminoethylaminopropionat und das C_{12/18}-Acylsarcosin.

Schließlich kommen auch **Kationtenside** als Emulgatoren in Betracht, wobei solche vom Typ der Esterquats, vorzugsweise methylquaternierte Difettsäuretriethanolaminester-Salze, besonders bevorzugt sind.

Als Überfettungsmittel können Substanzen wie beispielsweise Lanolin und Lecithin sowie polyethoxylierte oder acylierte Lanolin- und Lecithinderivate, Polyolfettsäureester, Monoglyceride und Fettsäurealkanolamide verwendet werden, wobei die letzteren gleichzeitig als Schaumstabilisatoren dienen.

Als **Perigianzwachse** kommen beispielsweise in Frage: Alkylenglycolester, speziell Ethylenglycoldistearat; Fettsäurealkanolamide, speziell Kokosfettsäurediethanolamid; Partialglyceride, speziell Stearinsäuremonoglycerid; Ester von mehrwertigen, gegebenenfalls hydroxysubstituierte Carbonsäuren mit Fettalkoholen mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen, speziell langkettige Ester der Weinsäure; Fettstoffe, wie

beispielsweise Fettalkohole, Fettketone, Fettaldehyde, Fettether und Fettcarbonate, die in Summe mindestens 24 Kohlenstoffatome aufweisen, speziell Lauron und Distearylether; Fettsäuren wie Stearinsäure, Hydroxystearinsäure oder Behensäure, Ringöffnungsprodukte von Olefinepoxiden mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen mit Fettalkoholen mit 12 bis 22 Kohlenstoffatomen und/oder Polyolen mit 2 bis 15 Kohlenstoffatomen und 2 bis 10 Hydroxylgruppen sowie deren Mischungen.

Als **Konsistenzgeber** kommen in erster Linie Fettalkohole oder Hydroxyfettalkohole mit 12 bis 22 und vorzugsweise 16 bis 18 Kohlenstoffatomen und daneben Partialglyceride, Fettsäuren oder Hydroxyfettsäuren in Betracht. Bevorzugt ist eine Kombination dieser Stoffe mit Alkyloligoglucosiden und/oder Fettsäure-N-methylglucamiden gleicher Kettenlänge und/oder Polyglycerinpoly-12-hydroxystearaten.

Geeignete Verdickungsmittel sind beispielsweise Aerosil-Typen (hydrophile Kieselsäuren), Polysaccharide, insbesondere Xanthan-Gum, Guar-Guar, Agar-Agar, Alginate und Tylosen, Carboxymethylcellulose und Hydroxyethylcellulose, ferner höhermolekulare Polyethylenglycolmono- und -diester von Fettsäuren, Polyacrylate, (z.B. Carbopole® von Goodrich oder Synthalene® von Sigma), Polyacrylamide, Polyvinylalkohol und Polyvinylpyrrolidon, Tenside wie beispielsweise ethoxylierte Fettsäureglyceride, Ester von Fettsäuren mit Polyolen wie beispielsweise Pentaerythrit oder Trimethylolpropan, Fettalkoholethoxylate mit eingeengter Homologenverteilung oder Alkyloligoglucoside sowie Elektrolyte wie Kochsalz und Ammoniumchlorid.

Geeignete kationische Polymere sind beispielsweise kationische Cellulosederivate, wie z.B. eine quaternierte Hydroxyethylcellulose, die unter der Bezeichnung Polymer JR 400® von Amerchol erhältlich ist, kationische Stärke, Copolymere von Diallylammoniumsalzen und Acrylamiden, quaternierte Vinylpyrrolidon/Vinylimidazol-Polymere, wie z.B. Luviquat® (BASF), Kondensationsprodukte von Polyglycolen und Aminen, quaternierte Kollagenpolypeptide, wie beispielsweise Lauryldimonium hydroxypropyl hydrolyzed collagen (Lamequat®L/Grünau), quaternierte Weizenpolypeptide, Polyethylenimin, kationische Siliconpolymere, wie z.B. Amidomethicone, Copolymere der Adipinsäure und Dimethylaminohydroxypropyldiethylentriamin (Cartaretine®/Sandoz), Copolymere der Acrylsäure mit Dimethyldiallylammoniumchlorid (Merquat® 550/Chemviron), Polyaminopolyamide, wie z.B. beschrieben in der FR 2252840 A sowie deren vernetzte wasserlöslichen Polymere, kationische Chitinderivate wie beispielsweise quaterniertes Chitosan, gegebenenfalls mikrokristallin verteilt, Kondensationsprodukte aus Dihalogenalkylen, wie z.B. Dibrombutan mit Bisdialkylaminen, wie z.B. Bis-Dimethylamino-1,3-propan, kationischer Guar-Gum, wie z.B. Jaguar® CBS, Jaguar® C-17, Jaguar® C-16 der Firma Celanese, quaternierte Ammoniumsalz-Polymere, wie z.B. Mirapol® A-15, Mirapol® AD-1, Mirapol® AZ-1 der Firma Miranol.

Als anionische, zwitterionische, amphotere und nichtionische Polymere kommen beispielsweise Vinylacetat/Crotonsäure-Copolymere, Vinylpyrrolidon/Vinylacrylat-Copolymere, Vinylacetat/Butylmaleat/

lsobornylacrylat-Copolymere, Methylvinylether/Maleinsäureanhydrid-Copolymere und deren Ester, unvernetzte und mit Polyolen vernetzte Polyacrylsäuren. Acrylamidopropyltrimethylammoniumchlorid/ Acrylat-Copolymere, Octylacrylamid/Methylmethacrylat/tert.Butylaminoethylmethacrylat/2-Hydroxyproylmethacrylat-Copolymere, Polyvinylpyrrolidon. Vinylpyrrolidon/Vinylacetat-Copolymere, Vinylpyrrolidon/ Dimethylaminoethylmethacrylat/Vinylcaprolactam-Terpolymere sowie gegebenenfalls derivatisierte Celluloseether und Silicone in Frage.

Geeignete Siliconverbindungen sind beispielsweise Dimethylpolysiloxane, Methylphenylpolysiloxane, cyclische Silicone sowie amino-, fettsäure-, alkohol-, polyether-, epoxy-, fluor-, glykosid- und/oder alkylmodifizierte Siliconverbindungen, die bei Raumtemperatur sowohl flüssig als auch harzförmig vorliegen können. Weiterhin geeignet sind Simethicone, bei denen es sich um Mischungen aus Dimethiconen mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 300 Dimethylsiloxan-Einheiten und hydrierten Silicaten handelt. Eine detaillierte Übersicht über geeignete flüchtige Silicone findet sich zudem von Todd et al. in Cosm.Toil. 91, 27 (1976).

Typische Beispiele für **Fette** sind Glyceride, als **Wachse** kommen u.a. natürliche Wachse, wie z.B. Candelillawachs, Carnaubawachs, Japanwachs. Espartograswachs, Korkwachs, Guarumawachs, Reiskeimölwachs, Zuckerrohrwachs, Ouricurywachs, Montanwachs, Bienenwachs, Schellackwachs, Walrat, Lanolin (Wollwachs), Bürzelfett, Ceresin, Ozokerit (Erdwachs), Petrolatum, Paraffinwachse, Mikrowachse; chemisch modifizierte Wachse (Hartwachse), wie z.B. Montanesterwachse, Sasolwachse, hydrierte Jojobawachse sowie synthetische Wachse, wie z.B. Polyalkylenwachse und Polyethylenglycolwachse in Frage.

Unter **biogenen Wirkstoffen** sind beispielsweise Tocopherol, Tocopherolacetat, Tocopherolpalmitat, Ascorbinsäure, Desoxyribonucleinsäure, Retinol, Bisabolol, Allantoin, Phytantriol, Panthenol, AHA-Säuren, Aminosäuren, Ceramide, Pseudoceramide, essentielle Öle, Pflanzenextrakte und Vitaminkomplexe zu verstehen.

Kosmetische **Deodorantien** (Desodorantien) wirken Körpergerüchen entgegen, überdecken oder beseitigen sie. Körpergerüche entstehen durch die Einwirkung von Hautbakterien auf apokrinen Schweiß, wobei unangenehm riechende Abbauprodukte gebildet werden. Dementsprechend enthalten Deodorantien Wirkstoffe, die als keimhemmende Mittel, Enzyminhibitoren, Geruchsabsorber oder Geruchsüberdecker fungieren.

Als **keimhemmende Mittel** sind grundsätzlich alle gegen grampositive Bakterien wirksamen Stoffe geeignet, wie z. B. 4-Hydroxybenzoesäure und ihre Salze und Ester, N-(4-Chlorphenyl)-N'-(3,4 dichlorphenyl)harnstoff, 2,4,4'-Trichlor-2'-hydroxydiphenylether (Triclosan), 4-Chlor-3,5-dimethylphenol, 2,2'-Methylen-bis(6-brom-4-chlorphenol), 3-Methyl-4-(1-methylethyl)phenol, 2-Benzyl-4-chlorphenol, 3-(4-

Chlorphenoxy)-1,2-propandiol, 3-lod-2-propinylbutylcarbamat, Chlorhexidin, 3,4,4'-Trichlorcarbanilid (TTC), antibakterielle Riechstoffe, Thymol, Thymianöl, Eugenol, Nelkenöl, Menthol, Minzöl, Farnesol, Phenoxyethanol, Glycerinmonolaurat (GML), Diglycerinmonocaprinat (DMC), Salicylsäure-N-alkylamide wie z. B. Salicylsäure-n-octylamid oder Salicylsäure-n-decylamid.

Als Enzyminhibitoren sind beispielsweise Esteraseinhibitoren geeignet. Hierbei handelt es sich vorzugsweise um Trialkylcitrate wie Trimethylcitrat, Tripropylcitrat, Triisopropylcitrat, Tributylcitrat und insbesondere Triethylcitrat (Hydagen® CAT, Henkel KGaA, Düsseldorf/FRG). Die Stoffe inhibieren die Enzymaktivität und reduzieren dadurch die Geruchsbildung. Weitere Stoffe, die als Esteraseinhibitoren in Betracht kommen, sind Sterolsulfate oder –phosphate, wie beispielsweise Lanosterin–, Cholesterin–, Campesterin–, Stigmasterin– und Sitosterinsulfat bzw –phosphat, Dicarbonsäuren und deren Ester, wie beispielsweise Glutarsäure, Glutarsäuremonoethylester, Glutarsäurediethylester, Adipinsäure, Adipinsäure und Malonsäurediethylester, Hydroxycarbnonsäuren und deren Ester wie beispielsweise Citronensäure, Äpfelsäure, Weinsäure oder Weinsäurediethylester, sowie Zinkglycinat.

Als Geruchsabsorber eignen sich Stoffe, die geruchsbildende Verbindungen aufnehmen und weitgehend festhalten können. Sie senken den Partialdruck der einzelnen Komponenten und verringern so auch ihre Ausbreitungsgeschwindigkeit. Wichtig ist, daß dabei Parfums unbeeinträchtigt bleiben müssen. Geruchsabsorber haben keine Wirksamkeit gegen Bakterien. Sie enthalten beispielsweise als Hauptbestandteil ein komplexes Zinksalz der Ricinolsäure oder spezielle, weitgehend geruchsneutrale Duftstoffe, die dem Fachmann als "Fixateure" bekannt sind, wie z. B. Extrakte von Labdanum bzw. Styrax oder bestimmte Abietinsäurederivate. Als Geruchsüberdecker fungieren Riechstoffe oder Parfümöle, die zusätzlich zu ihrer Funktion als Geruchsüberdecker den Deodorantien ihre jeweilige Duftnote verleihen. Als Parfümöle seien beispielsweise genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten, Stengeln und Blättern, Früchten, Fruchtschalen, Wurzeln, Hölzern, Kräutern und Gräsern, Nadeln und Zweigen sowie Harzen und Balsamen. Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringe-

rer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z.B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labdanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α-Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

Antitranspirantien (Antiperspirantien) reduzieren durch Beeinflussung der Aktivität der ekkrinen Schweißdrüsen die Schweißbildung, und wirken somit Achselnässe und Körpergeruch entgegen. Wässrige oder wasserfreie Formulierungen von Antitranspirantien enthalten typischerweise folgende Inhaltsstoffe:

- adstringierende Wirkstoffe,
- Ölkomponenten,
- > nichtionische Emulgatoren,
- Coemulgatoren,
- Konsistenzgeber,
- Hilfsstoffe wie z. B. Verdicker oder Komplexierungsmittel und/oder
- > nichtwässrige Lösungsmittel wie z. B. Ethanol, Propylenglykol und/oder Glycerin.

Als adstringierende Antitranspirant-Wirkstoffe eignen sich vor allem Salze des Aluminiums, Zirkoniums oder des Zinks. Solche geeigneten antihydrotisch wirksamen Wirkstoffe sind z.B. Aluminiumchlorid, Aluminiumchlorhydrat, Aluminiumdichlorhydrat, Aluminiumsesquichlorhydrat und deren Komplexverbindungen z.B. mit Propylenglycol-1,2. Aluminiumhydroxyallantoinat, Aluminiumchloridtartrat, Aluminium-Zirkonium-Trichlorohydrat, Aluminium-Zirkonium-tetrachlorohydrat, Aluminium-Zirkonium-pentachlorohydrat und deren Komplexverbindungen z.B. mit Aminosäuren wie Glycin.

Daneben können in Antitranspirantien übliche öllösliche und wasserlösliche Hilfsmittel in geringeren Mengen enthalten sein. Solche öllöslichen Hilfsmittel können z.B. sein:

- entzündungshemmende, hautschützende oder wohlriechende ätherische Öle,
- > synthetische hautschützende Wirkstoffe und/oder
- öllösliche Parfümöle.

Übliche wasserlösliche Zusätze sind z.B. Konservierungsmittel, wasserlösliche Duftstoffe, pH-Wert-Stellmittel, z.B. Puffergemische, wasserlösliche Verdickungsmittel, z.B. wasserlösliche natürliche oder

synthetische Polymere wie z.B. Xanthan-Gum, Hydroxyethylcellulose, Polyvinylpyrrolidon oder hochmolekulare Polyethylenoxide.

Als Antischuppenmittel können Climbazol, Octopirox und Zinkpyrethion eingesetzt werden.

Gebräuchliche **Filmbildner** sind beispielsweise Chitosan, mikrokristallines Chitosan, quaterniertes Chitosan, Polyvinylpyrrolidon, Vinylpyrrolidon-Vinylacetat-Copolymerisate, Polymere der Acrylsäurereihe, quaternäre Cellulose-Derivate, Kollagen, Hyaluronsäure bzw. deren Salze und ähnliche Verbindungen.

Als **Quellmittel** für wäßrige Phasen können Montmorillonite, Clay Mineralstoffe, Pemulen sowie alkylmodifizierte Carbopoltypen (Goodrich) dienen. Weitere geeignete Polymere bzw. Quellmittel können der Übersicht von R.Lochhead in **Cosm.Toil.** 108, 95 (1993) entnommen werden.

Unter **UV-Lichtschutzfaktoren** sind beispielsweise bei Raumtemperatur flüssig oder kristallin vorliegende organische Substanzen (Lichtschutzfilter) zu verstehen, die in der Lage sind, ultraviolette Strahlen zu absorbieren und die aufgenommene Energie in Form längerwelliger Strahlung, z.B. Wärme wieder abzugeben. UVB-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Als öllösliche Substanzen sind z.B. zu nennen:

- > 3-Benzylidencampher bzw. 3-Benzylidennorcampher und dessen Derivate, z.B. 3-(4-Methylbenzyliden)campher wie in der EP 0693471 B1 beschrieben;
- > 4-Aminobenzoesäurederivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäure-2-ethylhexylester, 4-(Dimethylamino)benzoesäureamylester;
- Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure-2-ethylhexylester, 4-Methoxyzimtsäurepropylester, 4-Methoxyzimtsäureisoamylester 2-Cyano-3,3-phenylzimtsäure-2-ethylhexylester (Octocrylene):
- ➤ Ester der Salicylsäure, vorzugsweise Salicylsäure-2-ethylhexylester, Salicylsäure-4-isopropylbenzylester, Salicylsäurehomomenthylester;
- ➤ Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon;
- > Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzmalonsäuredi-2-ethylhexylester;
- ➤ Triazinderivate, wie z.B. 2,4,6-Trianilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin und Octyl Triazon, wie in der EP 0818450 A1 beschrieben oder Dioctyl Butamido Triazone (Uvasorb® HEB);
- > Propan-1.3-dione, wie z.B. 1-(4-tert.Butylphenyl)-3-(4'methoxyphenyl)propan-1,3-dion;
- > Ketotricyclo(5.2.1.0)decan-Derivate, wie in der EP 0694521 B1 beschrieben.

Als wasserlösliche Substanzen kommen in Frage:

WO 00/67702 PCT/EP00/03763

2-Phenylbenzimidazoi-5-sulfonsäure und deren Alkali-, Erdalkali-, Ammonium-, Alkylammonium-, Alkanolammonium- und Glucammoniumsalze:

- Sulfonsäurederivate von Benzophenonen, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon-5-sulfonsäure und ihre Salze;
- Sulfonsäurederivate des 3-Benzylidencamphers, wie z.B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzol-sulfonsäure und 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornyliden)sulfonsäure und deren Salze.

Als typische UV-A-Filter kommen insbesondere Derivate des Benzoylmethans in Frage, wie beispielsweise 1-(4'-tert.Butylphenyl)-3-(4'-methoxyphenyl)propan-1,3-dion, 4-tert.-Butyl-4'-methoxydibenzoylmethan (Parsol 1789), 1-Phenyl-3-(4'-isopropylphenyl)-propan-1.3-dion sowie Enaminverbindungen, wie beschrieben in der DE 19712033 A1 (BASF). Die UV-A und UV-B-Filter können selbstverständlich auch in Mischungen eingesetzt werden. Neben den genannten löslichen Stoffen kommen für diesen Zweck auch unlösliche Lichtschutzpigmente, nämlich feindisperse Metalloxide bzw. Salze in Frage. Beispiele für geeignete Metalloxide sind insbesondere Zinkoxid und Titandioxid und daneben Oxide des Eisens, Zirkoniums, Siliciums, Mangans, Aluminiums und Cers sowie deren Gemische. Als Salze können Silicate (Talk), Bariumsulfat oder Zinkstearat eingesetzt werden. Die Oxide und Salze werden in Form der Pigmente für hautpflegende und hautschützende Emulsionen und dekorative Kosmetik verwendet. Die Partikel sollten dabei einen mittleren Durchmesser von weniger als 100 nm, vorzugsweise zwischen 5 und 50 nm und insbesondere zwischen 15 und 30 nm aufweisen. Sie können eine sphärische Form aufweisen, es können jedoch auch solche Partikel zum Einsatz kommen, die eine ellipsoide oder in sonstiger Weise von der sphärischen Gestalt abweichende Form besitzen. Die Pigmente können auch oberflächenbehandelt, d.h. hydrophilisiert oder hydrophobiert vorliegen. Typische Beispiele sind gecoatete Titandioxide, wie z.B. Titandioxid T 805 (Degussa) oder Eusolex® T2000 (Merck). Als hydrophobe Coatingmittel kommen dabei vor allem Silicone und dabei speziell Trialkoxyoctylsilane oder Simethicone in Frage. In Sonnenschutzmitteln werden bevorzugt sogenannte Mikro- oder Nanopigmente eingesetzt. Vorzugsweise wird mikronisiertes Zinkoxid verwendet. Weitere geeignete UV-Lichtschutzfilter sind der Übersicht von P.Finkel in SOFW-Journal 122, 543 (1996) zu entnehmen.

Neben den beiden vorgenannten Gruppen primärer Lichtschutzstoffe können auch sekundäre Lichtschutzmittel vom Typ der **Antioxidantien** eingesetzt werden, die die photochemische Reaktionskette unterbrechen, welche ausgelöst wird, wenn UV-Strahlung in die Haut eindringt. Typische Beispiele hierfür sind Aminosäuren (z.B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z.B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z.B. Anserin), Carotinoide, Carotine (z.B. α -Carotin, β -Carotin, Lycopin) und deren Derivate, Chlorogensäure und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z.B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z.B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-

, γ-Linoleyl-, Cholesteryl- und Glycerylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Distearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z.B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Butioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen (z.B. pmol bis μmol/kg), ferner (Metall)-Chelatoren (z.B. α-Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), α-Hydroxysäuren (z.B. Citronensäure, Milchsäure, Äpfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z.B. γ-Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z.B. Ascorbylpalmitat, Mg-Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z.B. Vitamin-E-acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin-Apalmitat) sowie Koniferylbenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, α -Glycosylrutin, Ferulasäure, Furfurylidenglucitol, Carnosin, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajaretsäure, Trihydroxybutyrophenon, Harnsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Superoxid-Dismutase, Zink und dessen Derivate (z.B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z.B. Selen-Methionin), Stilbene und deren Derivate (z.B. Stilbenoxid, trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

Zur Verbesserung des Fließverhaltens können ferner **Hydrotrope**, wie beispielsweise Ethanol, Isopropylalkohol, oder Polyole eingesetzt werden. Polyole, die hier in Betracht kommen, besitzen vorzugsweise 2 bis 15 Kohlenstoffatome und mindestens zwei Hydroxylgruppen. Die Polyole können noch weitere funktionelle Gruppen, insbesondere Aminogruppen, enthalten bzw. mit Stickstoff modifiziert sein. Typische Beispiele sind

- ➢ Glycerin;
- Alkylenglycole, wie beispielsweise Ethylenglycol, Diethylenglycol, Propylenglycol, Butylenglycol, Hexylenglycol sowie Polyethylenglycole mit einem durchschnittlichen Molekulargewicht von 100 bis 1.000 Dalton;
- > technische Oligoglyceringemische mit einem Eigenkondensationsgrad von 1,5 bis 10 wie etwa technische Diglyceringemische mit einem Diglyceringehalt von 40 bis 50 Gew.-%;
- > Methyolverbindungen, wie insbesondere Trimethylolethan, Trimethylolpropan, Trimethylolbutan, Pentaerythrit und Dipentaerythrit;
- > Niedrigalkylglucoside, insbesondere solche mit 1 bis 8 Kohlenstoffen im Alkylrest, wie beispielsweise Methyl- und Butylglucosid;
- > Zuckeralkohole mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Sorbit oder Mannit,
- > Zucker mit 5 bis 12 Kohlenstoffatomen, wie beispielsweise Glucose oder Saccharose;
- > Aminozucker, wie beispielsweise Glucamin;
- Dialkoholamine, wie Diethanolamin oder 2-Amino-1,3-propandiol.

WO 00/67702 PCT/EP00/03763

Als **Konservierungsmittel** eignen sich beispielsweise Phenoxyethanol, Formaldehydlösung. Parabene, Pentandiol oder Sorbinsäure sowie die in Anlage 6, Teil A und B der Kosmetikverordnung aufgeführten weiteren Stoffklassen. Als **Insekten-Repellentien** kommen N,N-Diethyl-m-toluamid, 1,2-Pentandiol oder Ethyl Butylacetylaminopropionate in Frage, als **Selbstbräuner** eignet sich Dihydroxyaceton.

Als Parfümöle seien genannt Gemische aus natürlichen und synthetischen Riechstoffen. Natürliche Riechstoffe sind Extrakte von Blüten (Lilie, Lavendel, Rosen, Jasmin, Neroli, Ylang-Ylang), Stengeln und Blättern (Geranium, Patchouli, Petitgrain). Früchten (Anis, Koriander, Kümmel, Wacholder), Fruchtschalen (Bergamotte, Zitrone, Orangen). Wurzeln (Macis, Angelica, Sellerie, Kardamon, Costus, Iris, Calmus), Hölzern (Pinien-, Sandel-, Guajak-, Zedern-, Rosenholz). Kräutern und Gräsern (Estragon, Lemongras, Salbei, Thymian), Nadeln und Zweigen (Fichte, Tanne, Kiefer, Latschen), Harzen und Balsamen (Galbanum, Elemi, Benzoe, Myrrhe, Olibanum, Opoponax). Weiterhin kommen tierische Rohstoffe in Frage, wie beispielsweise Zibet und Castoreum. Typische synthetische Riechstoffverbindungen sind Produkte vom Typ der Ester, Ether, Aldehyde, Ketone, Alkohole und Kohlenwasserstoffe. Riechstoffverbindungen vom Typ der Ester sind z.B. Benzylacetat, Phenoxyethylisobutyrat, p-tert.-Butylcyclohexylacetat, Linalylacetat, Dimethylbenzylcarbinylacetat, Phenylethylacetat, Linalylbenzoat, Benzylformiat, Ethylmethylphenylglycinat, Allylcyclohexylpropionat, Styrallylpropionat und Benzylsalicylat. Zu den Ethern zählen beispielsweise Benzylethylether, zu den Aldehyden z.B. die linearen Alkanale mit 8 bis 18 Kohlenstoffatomen, Citral, Citronellal, Citronellyloxyacetaldehyd, Cyclamenaldehyd, Hydroxycitronellal, Lilial und Bourgeonal, zu den Ketonen z.B. die Jonone, ∞-Isomethylionon und Methylcedrylketon, zu den Alkoholen Anethol, Citronellol, Eugenol, Isoeugenol, Geraniol, Linalool, Phenylethylalkohol und Terpineol, zu den Kohlenwasserstoffen gehören hauptsächlich die Terpene und Balsame. Bevorzugt werden jedoch Mischungen verschiedener Riechstoffe verwendet, die gemeinsam eine ansprechende Duftnote erzeugen. Auch ätherische Öle geringerer Flüchtigkeit, die meist als Aromakomponenten verwendet werden, eignen sich als Parfümöle, z.B. Salbeiöl, Kamillenöl, Nelkenöl, Melissenöl, Minzenöl, Zimtblätteröl, Lindenblütenöl, Wacholderbeerenöl, Vetiveröl, Olibanöl, Galbanumöl, Labolanumöl und Lavandinöl. Vorzugsweise werden Bergamotteöl, Dihydromyrcenol, Lilial, Lyral, Citronellol, Phenylethylalkohol, α -Hexylzimtaldehyd, Geraniol, Benzylaceton, Cyclamenaldehyd, Linalool, Boisambrene Forte, Ambroxan, Indol, Hedione, Sandelice, Citronenöl, Mandarinenöl, Orangenöl, Allylamylglycolat, Cyclovertal, Lavandinöl, Muskateller Salbeiöl, β-Damascone, Geraniumöl Bourbon, Cyclohexylsalicylat, Vertofix Coeur, Iso-E-Super, Fixolide NP, Evernyl, Iraldein gamma, Phenylessigsäure, Geranylacetat, Benzylacetat, Rosenoxid, Romilliat, Irotyl und Floramat allein oder in Mischungen, eingesetzt.

Als Farbstoffe können die für kosmetische Zwecke geeigneten und zugelassenen Substanzen verwendet werden, wie sie beispielsweise in der Publikation "Kosmetische Färbemittel" der Farbstoffkommission der Deutschen Forschungsgemeinschaft, Verlag Chemie, Weinheim, 1984, S.81-106





zusammengestellt sind. Diese Farbstoffe werden üblicherweise in Konzentrationen von 0,001 bis 0,1 Gew.-%, bezogen auf die gesamte Mischung, eingesetzt.

Der Gesamtanteil der Hilfs- und Zusatzstoffe kann 1 bis 50, vorzugsweise 5 bis 40 Gew.-% - bezogen auf die Mittel - betragen. Die Herstellung der Mittel kann durch übliche Kalt - oder Heißprozesse erfolgen; vorzugsweise arbeitet man nach der Phaseninversionstemperatur-Methode.

WO 00/67702 PCT/EP00/03763

Beispiele

Zur Herstellung der nanoskaligen Metallseifen (Beispiele 1 bis 5) wurde zunächst Kohlendioxid einem Reservoir mit einem konstanten Druck von 60 bar entnommen und über eine Kolonne mit einer Aktivkohle- und einer Molekularsieb-Packung gereinigt. Nach der Verflüssigung wurde das CO2 mit Hilfe einer Diaphragma-Pumpe bei einer konstanten Fördermenge von 3,5 l/h auf den gewünschten überkritischen Druck p verdichtet. Anschließend wurde das Lösungsmittel in einem Vorheizer auf die erforderliche Temperatur T1 gebracht und in eine Extraktionskolonne (Stahl, 400 ml) geleitet, welche mit dem Chitosan bzw. Chitosanderivat beladen war. Die resultierende überkritische, d.h. fluide Mischung wurde über eine lasergezogene Düse (Länge 830 μm. Durchmesser 45 μm) bei einer Temperatur T2 in eine Plexiglas Expansionskammer versprüht, die eine 4 Gew.-%ige wäßrige Lösung eines Emulgators bzw. Schutzkolloids enthielt. Das fluide Medium verdampfte und zurück blieben die im Schutzkolloid eingeschlossenen, dispergierten Nanopartikel. Zur Herstellung der Nanoteilchen gemäß Beispiel 6 wurde eine 1 Gew.-%ige Dispersion von Calciumstearat unter starkem Rühren bei 40°C und einem verminderten Druck von 40 mbar in eine 4 Gew.-% wäßrige Lösung von Coco Glucosides getropft. Das verdampfende Lösungsmittel wurde in einer Kühlfalle kondensiert, während die Dispersion mit den Nanopartikeln zurückblieb. Die Verfahrensbedingungen und der mittlere Partikelgrößenbereich (photometrisch nach der 3-WEM-Methode bestimmt) sind in der nachfolgenden Tabelle 1 angegeben.

Tabelle 1 Nanopartikel

Bsp.	Chitosan(derivat)	Lsgm.	р	<u>T1</u>	<u>T2</u>	Emulgator/Schutzkolloid	PGB
			bar	°C	°C	•	nm
1	Magnesiumstearat	CO ₂	200	80	175	Polyvinylalkohol	60-120
2	Aluminiumstearat	CO ₂	180	70	160	Polyethylenglycol (M=400)	75-120
3	Zinkstearat	CO ₂	200	85	180	Polyvinylalkohol	75-130
4	Zinkhydroxystearat	CO ₂	200	85	175	Polyvinylalkohol	60-140
5	Calciumricinoleat	CO ₂	200	85	175	Coco Glucosides	55-140
6	Calciumstearat	-	-	_	-	Coco Glucosides	60-130

Die nachfolgende Tabelle 2 enthält eine Reihe von Formulierungsbeispielen mit Metallseifen-Nanopartikeln.





<u>Tabelle 2</u>
Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-%)

Zusammensetzung (INCI)	1	. 2	3	4	5	6	7	8	. 9	.10
Texapon® NSO Sodium Laureth Sulfate	-	-	•	-	•	•	38,0	38,0	25,0	•
Texapon® SB 3 Disodium Laureth Sulfosuccinate	-	-	-	-	-	-	-	-	10,0	-
Plantacare® 818	-	-	-	-	•	-	7,0	7,0	6,0	-
Coco Glucosides Plantacare® PS 10 Sodium Laureth Sulfate (and) Coco Glucosides	-	-	-	-	-	-	-	•	-	16,0
Dehyton® PK 45 Cocamidopropyl Betaine	-		-	-	-	-	-	-	10,0	•
Dehyquart® A Cetrimonium Chloride	2,0	2,0	2,0	2,0	4,0	4,0	-	-		-
Dehyquart L® 80 Dicocoylmethylethoxymonium Methosulfate (and) Propylenglycol	1,2	1,2	1,2	1,2	0,6	0,6	-	-	-	-
Eumulgin® B2 Ceteareth-20	0,8	0,8	-	8,0	-	1,0	-	-	-	-
Eumulgin® VL 75 Lauryl Glucoside (and) Polyglyceryl-2 Polyhydroxystearate (and) Glycerin	-	-	0,8	-	0.8	-	-	-	-	-
Lanette® O Cetearyl Alcohol	2,5	2,5	2,5	2,5	3,0	2,5	-	-	-	-
Cutina® GMS Glyceryl Stearate	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5	1,0	-	٠	-	<u>-</u>
Cetiol® HE PEG-7 Glyceryl Cocoate	1,0	-	•	•	-	-	•	-	1,0	
Cetiol® PGL Hexyldecanol (and) Hexyldecyl Laurate	•	1,0			1,0	•	-	-	-	-
Cetiol® V Decyl Oleate	•	-	·	1,0		-	-	•	-	-
Eutanol® G Octyldodecanol	•	-	1,0	-	-	1,0	-	<u> </u>	•	-
Nutrilan® Keratin W Hydrolyzed Keratin	<u> </u>	•	•	2,0	-	-	-		_	-
Lamesoft® LMG Glyceryl Laurate (and) Potassium Cocoyl Hydrolyzed Collagen	-	-	-	<u> </u>	-	-	3,0	2,0	4,0	•
Euperlan® PK 3000 AM Glycol Distearate (and) Laureth-4 (and) Cocamidopropyl Betaine	-	•	-		-	-	-	3,0	5,0	5,0
Generol® 122 N Soja Sterol	-	-	-		1,0	1,0	<u> </u>	-		-
Nano-Aluminium Stearate gem. Bsp. 2	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Hydagen® CMF Chitosan	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0
Copherol® 12250 Tocopherol Acetate		-	0,1	0,1	-	-	-	-	-	-
Arlypon® F Laureth-2			•	•	-	-	3,0	3,0	1,0	-
Sodium Chloride	-			<u> </u>		-	-	1,5		1,5

(1-4) Haarspülung, (5-6) Haarkur, (7-8) Duschbad, (9) Duschgel, (10) Waschlotion

WO 00/67702 PCT/EP00/03763

 $\frac{\text{Tabelle 2}}{\text{Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-}) - Fortsetzung}$

Zusammensetzung (INCI)	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
Texapon⊛ NSO	20.0	20.0	12.4		25.0	11.0	-	-	-	-
Sodium Laureth Sulfate	<u> </u>		·	ļ		<u> </u>	1	l +		00.0
Texapon® K 14 S	-	-	-	-	-	-	-	-	11.0	23,0
Sodium Myreth Sulfate	<u> </u>		ļ				<u> </u>	 		
Texapon® SB 3	-	-	-	-	-	7.0	-	-	-	-
Disodium Laureth Sulfosuccinate	<u> </u>				-			!	0.0	10
Plantacare® 818	5.0	5,0	4.0	-	-	-	-	-	6.0	4.0
Coco Glucosides			<u> </u>		<u> </u>		 	 		
Plantacare® 2000	-	-	-	-	5.0	4.0	-	-	-	-
Decyl Glu∞side		ļ			<u>i </u>					
Plantacare® PS 10	-	-	-	40.0	-	-	16.0	17,0	-	-
Sodium Laureth Sulfate (and) Coco Glucosides	ļ		ļ	<u> </u>				ļ		
Dehyton® PK 45	20.0	20.0	-	-	8.0	-	-	-	-	7.0
Cocamidopropyl Betaine			ļ	ļ	+	ļ	<u> </u>	ļ		Ļ
Eumulgin® B1	-	-	-	-	1.0	-	-	-	-	-
Ceteareth-12			 	ļ <u>-</u>	ļ <u>.</u>	-	<u> </u>	ļ	 	
Eumulgin® B2	-	-	-	1.0	-	-	-	-	-	-
Ceteareth-20	<u> </u>			<u> </u>	<u> </u>	ļ	L	<u> </u>		
Lameform® TGI	-	-	-	4.0	-	-	i -	-	-	-
Polyglyceryl-3 Isostearate		ļ	1	ļ	ļ	!	<u></u>	<u> </u>		
Dehymuls® PGPH	-	-	1.0	-	-	-	-	-	-	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate					1	ļ	<u> </u>	<u> </u>		ļ
Monomuis® 90-L 12	-	-	-	-	-	-	-	-	1,0	1,0
Glyceryi Laurate	!			<u> </u>		<u> </u>	ļ	<u> </u>	ļ	ļ
Cetiol® HE	-	0.2	-	-	-	-	-	i -	-	-
PEG-7 Glyceryl Cocoate	1		1	ļ	ļ	<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>		
Eutanol® G	-	-	-	3,0	-	-	-	-	-	-
Octyldodecanol	ļ	<u> </u>	ļ		<u> </u>	ļ	ļ		ļ	ļ
Nutrilan® Keratin W	-	-	-	-	-	-	-	-	2,0	2,0
Hydrolyzed Keratin	<u> </u>		<u> </u>	<u>i </u>	<u> </u>	<u> </u>	ļ	1	ļ	<u> </u>
Nutrilan® I	1.0	-	-	-	-	2.0	-	2.0	-	-
Hydrolyzed Collagen		<u> </u>	ļ	<u> </u>	!		-	ļ.,		ļ
Lamesoft® LMG	-	-	-	-	-	-	-	-	1,0	-
Glyceryl Laurate (and) Potassium Cocoyi Hydrolyzed Collagen	1			1	<u> </u>		<u> </u>	<u> </u>	ļ	ļ
Lamesoft® 156	-	-	-	-	-	-	-	-	-	5,0
Hydrogenated Tallow Gycende (and) Potassium Cocoyl Hydrolyzed Collagen										
Gluadin® WK	1,0	1,5	4,0	1.0	3,0	1,0	2,0	2,0	2,0	-
Sodium Cocoyl Hydrolyzed Wheat Protein					1		<u> </u>		<u> </u>	
Euperlan® PK 3000 AM	5,0	3,0	4,0	-	-	T -	-	3.0	3,0	-
Glycol Distearate (and) Laureth-4 (and) Cocamidopropy! Betaine										ļ
Panthenol	-	-	1.0	-	•	-	-	-	-	
Arlypon® F Laureth-2	2.6	1,6	-	1.0	1,5	•	-	-	-	-
Nano-Aluminium Stearate gem. Bsp. 2	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1,0	1,0	1.0	1,0
	1,0	1.0	1,0	1.0	1.0	1.0	1,0	1,0	1,0	1,0
Hydagen® CMF	1,0	1.0	1,0	1.0	1,0	1.0	1 ',0	',0	1,0	',0
Chitosan Chiarida	+	 	1 -	 - -	 -	1.6	2.0	2,2	 - -	3.0
Sodium Chloride	+		+	+	+	1				
Glycerin (86 Gew%ig)	-	5.0	<u> </u>	-	<u> </u>	1 -	-	1.0	3,0	-

(11-14) Duschbad "Two-in-One), (15-20) Shampoo



Texapon® NSO	Zusammensetzung (INCI)	21	22	23	24	25	26	.27	28	29	30
Sodium Laureth Sulfate		-	30,0	30,0	•	25,0	•	-	-	-	-
Coco Glucosides	Sodium Laureth Sulfate										
Plantacare@ PS 10 22,0	Plantacare® 818	-	10,0	-	-	20,0	-	-	-	-	-
Sodium Laureth Sulfate (and) Coco Glucosides		22.0		5.0	22.0	-			-	<u> </u>	
Cocamidopropyl Betaine	Sodium Laureth Sulfate (and) Coop Glucosides										
Emulgade® SE Glycery Sterate (and) Ceteareth 12/20 (and) Cetearyt Alcohol (and) Cetearyt Palmitale Cetearyt Palmitale Cetearyt Palmitale Cetearyt Palmitale Cetearyt Palmitale Cetaaryt Palmitale Cetaary	Dehyton® PK 45	15,0	10,0	15,0	15,0	20,0	-	-	-	-	-
Eumulgin® B1	Emulgade® SE Glyceryl Sterate (and) Ceteareth 12/20 (and) Cetearyl Alcohol (and)	•	-	-	-	-	5,0	5,0		-	-
Lameform® TGI	Eumulgin® B1	-	-	-	-	-	-	-	1,0	-	-
Dehymuls® PGPH	Lameform® TGI	-	-	•	-	-	-	-	-	4,0	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate Monomuls® 90-O 18						<u> </u>		ļ	!		
Monomuls@ 90-O 18 Cetiol@ HE 2,0 - - 2,0 5,0 - - - 2,0 - 2,0 Cetiol@ HE 2,0 - - 2,0 5,0 - - - 2,0 5,0 - - 2,0 5,0 - - 2,0 5,0 - - 2,0 5,0 5,0 - - 2,0 5,0 5,0 - - 2,0 5,0		-	-	-	-	-	-	-	-	-	4,0
Gyceryl Oleate		—	<u> </u>	-	<u> </u>	-		-		20	-
Cetiol® HE		l								2,0	
PEG-7 Glyceryl Cocoate Cetiol® OE Dicaptylyl Ether Cetiol® PGL Cetiol® PGL Cetiol® PGL Cetiol® SN SN SN SN SN SN SN SN	······································	2,0	-	-	2,0	5,0	-	-	-	-	2,0
Cetiol® OE											
Cetiol® PGL	Cetiol® OE	-	-	-	-	-	-	-	-	5,0	6,0
Hexyldecand (and) Hexyldecyl Laurate Cetiol® SN Cetearyl Isononanoate Cetiol® SN Cetearyl Isononanoate Cetiol® V Cetaaryl Isononanoate Cetaaryl Is	Dicaprylyl Ether						<u> </u>	1			
Cetiol® SN Cetearyl Isononanoate Cetiol® V Cetearyl Isononanoate Cetiol® V Cetol® V C		-	-	-	-] -	-	-	3,0	10,0	9,0
Cetiol® V							-	-		 	
Cetiol® V Decyl Oleate - - - - - 3,0 3,0 - - - - - - - - -		•	1 -	-	•	-	3,0	3,0	-	-	-
Decyl Oleate Statistic S	· ^	 				-	-				
Myritol® 318			-	-	-	-	3,0	3,0	-	-	•
Coco Caprylate Caprate Coco Caprate Caprate Caprate Coco Caprate Caprate Caprate Coco Caprate Caprate Coco Caprate		 						-	20	EO	= 0
Nutrilan® Elastin E20			-	-	-	-	-	-	3,0	5,0	5,0
Nutrilan® Elastin E20			<u> </u>	 	-	 		 	1	70	50
Nutrilan® I-50		 - -	ļ- -		-	├	-	<u> </u>	 	 	
Nutrilan® I-50		•	-	-	•	-	2,0	-	-	-	-
Hydrolyzed Collagen Cluadin® AGP Hydrolyzed Wheat Gluten Cluadin® WK Cluadin® WK Cluadin® PK 3000 AM Cluadin® PK 3000 AM Cluadin® F Cluadin® CMF Cluadin® C		-	-	-	-	2,0	-	2,0	-	-	-
Gluadin® AGP Hydrolyzed Wheat Gluten 2,0 2,0 2,0 2,0 5,0 - - - 0,5 0,5 0,5					l		l		1		
Hydrolyzed Wheat Gluten 2,0 2,0 2,0 2,0 5,0 - - - 0,5 0,5		0,5	0,5	0,5	-	-	-	-	0,5	-	-
Columation Cocycl Hydrolyzed Wheat Protein Cocycl Hydrolyzed Wheat P										1	
Euperlan® PK 3000 AM 5,0 - - 5,0 - </td <td></td> <td>2,0</td> <td>2,0</td> <td>2,0</td> <td>2,0</td> <td>5,0</td> <td>-</td> <td>•</td> <td>-</td> <td>0,5</td> <td>0,5</td>		2,0	2,0	2,0	2,0	5,0	-	•	-	0,5	0,5
Euperlan® PK 3000 AM 5,0 - - 5,0 - </td <td></td> <td><u> </u></td> <td></td> <td></td> <td>ļ</td> <td>L</td> <td>1</td> <td>ļ.,</td> <td>ļ</td> <td></td> <td></td>		<u> </u>			ļ	L	1	ļ.,	ļ		
Arlypon® F -	Euperlan® PK 3000 AM	5,0	-	-	5,0	-	-	-	-	-	-
Laureth-2 Nano-Aluminium Stearate gem. Bsp. 2 1,0 1		<u> </u>	ļ	ļ	<u> </u>	<u> </u>		<u> </u>	<u> </u>		
Nano-Aluminium Stearate gem. Bsp. 2 1,0 <td></td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td>-</td> <td> -</td> <td>-</td>		-	-	-	-	-	-	-	-	-	-
Hydagen® CMF 1,0 <t< td=""><td></td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1.0</td><td>1,0</td></t<>		1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1.0	1,0
Magnesium Sulfate Hepta Hydrate 1,0 1,0	Hydagen® CMF							+			1,0
		+ -	+ -	-	 _	+	-	 	 	1.0	1,0
.i=nraagin (wa (=n))	Glycerin (86 Gew%ig)	1	 	-	 -	+-	3,0	3,0	5,0	5,0	3,0

(21-25) Schaumbad, (26) Softcreme, (27, 28) Feuchtigkeitsemulsion, (29, 30) Nachtcreme

 $\frac{\text{Tabelle 2}}{\text{Kosmetische Zubereitungen (Wasser, Konservierungsmittel ad 100 Gew.-\%)} - \text{Fortsetzung 3}$

Zusammensetzung (INC!)	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40
Dehymuls® PGPH	4.0	3,0	-	5,0	-	-	•	-	-	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate	 									
Lameform® TGI	2.0	1.0	-	-	-	-	-	-	-	- 1
Polyglyceryl-3 Diisostearate	 		 		10	 			3.0	
Emulgade® PL 68/50	-	-	-	-	4.0	-	-	-	3.0	-
Cetearyl Glucoside (and) Cetearyl Alcoho!	-			-			}	2,0	_	
Eumulgin®B2	-	-	-	-	-	-	-	2,0	-	-
Ceteareth-20		 	- 20	 			4.0			
Tegocare® PS	-	-	3.0	-	-	-	4,0	-	-	_
Polyglyceryl-3 Methylglucose Distearate	 -	 	 			3,5			2,5	
Eumulgin VL 75	-	-	-	-	-	3,5	-	-	2,5	-
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearate (and) Lauryl Glucoside (and)				1						
Glycenn	3,0	2.0	5,0	2.0	-	 -	-	-	-	-
Bees Wax	3,0	2.0	3,0	2.0	<u> </u>	2.0	4,0	<u> </u>		4.0
Cutina® GMS Glyceryl Stearate	-	-	_	-	-	2,0	4,0	_		7,0
Lanette® 0	1 -	1 -	2.0	1 -	2,0	4,0	2,0	4,0	4,0	1,0
Cetearyl Alcohol			-,-							
Antaron® V 216	1 -	-	T -	-	-	3,0	-	-	-	2,0
PVP / Hexadecene Copolymer	-		İ	1	1			_	İ	
Myritol® 818	5,0	-	10,0	-	8,0	6,0	6,0	-	5,0	5,0
Cocoglycendes	-/-							İ		
Finsoly® TN	-	6,0	-	2,0	-	-	3,0	_	-	2,0
C12/15 Alkyl Benzoate		'								
Cetiol® J 600	7,0	4,0	3,0	5,0	4,0	3,0	3,0	-	5,0	4,0
Oleyl Erucate						l	1		1	
Cetiol® OE	3,0	T -	6,0	8,0	6,0	5,0	4,0	3,0	4,0	6,0
Dicaprylyl Ether			1	ļ			l	<u>l</u>		
Mineral Oil	-	4.0	-	4.0	-	2.0	-	1,0	l <u>-</u>	
Cetiol® PGL		7,0	3,0	7,0	4,0	-	-	· -	1,0	-
Hexadecanol (and) Hexyldecyl Laurate			'				İ			
Panthenol / Bisabolol	1,2	1,2	1,2	1,2	1.2	1,2	1,2	1,2	1,2	1,2
Nano-Aluminium Stearate gem. Bsp. 2	1.0	1,0	1.0	1.0	1.0	1.0	1,0	1,0	1,0	1.0
	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1,0	1.0
Hydagen® CMF Chitosan	1,0	,,0	1,,0	',"		.,,	','	''		
Copherol® F 1300	0,5	1,0	1,0	2.0	1,0	1,0	1,0	2.0	0,5	2.0
Tocopherol / Tocopheyl Acetate	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	","	} ''-		'	'				1
Neo Heliopan® Hydro	3,0	-	-	3,0	-	-	2,0	-	2,0	-
Sodium Phenylbenzimidazole Sulfonate	-,-	Ì			1			ļ		
Neo Heliopan® 303	-	5,0	-	-	-	4,0	5,0	-	-	10,0
Octocrylene			}			_			1	<u> </u>
Neo Heliopan® BB	1,5	-	-	2,0	1,5	-	-	-	2,0	-
Benzophenone-3	į									<u> </u>
Neo Heliopan® E 1000	5,0	-	4,0	T	2,0	2,0	4,0	10,0	-	-
Isoamyl p-Methoxycinnamate				 				<u> </u>	4	
Neo Heliopan® AV	4,0	-	4,0	3,0	2,0	3,0	4,0	-	10,0	2.0
Octyl Methoxycinnamate						-	<u> </u>	-		+
Uvinul® T 150	2,0	4,0	3,0	1,0	1,0	1,0	4,0	3,0	3,0	3,0
Octyl Triazone					-	<u> </u>			-	1-
Zinc Oxide	-	6.0	6,0		4.0		-	-	-	5.0
Titanium Dioxide	-	-	-	-		-		5,0		<u> </u>
Glycerin (86 Gew%ig)	5.0	5,0	5,0	5,0	5,0	5.0	5.0	5,0	5.0	5,0

⁽³¹⁾ W/O-Sonnenschutzcreme, (32-34) W/O-Sonnenschutzlotion, (35, 38, 40) O/W-Sonnenschutzlotion (36, 37, 39) O/W-Sonnenschutzcreme

Patentansprüche

- 1. Verwendung von nanoskaligen Metallseifen mit Teilchendurchmessern im Bereich von 10 bis 300 nm zur Herstellung von kosmetischen und/oder pharmazeutischen Zubereitungen.
- 2. Verwendung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man Metallseifen der Formel (I) einsetzt.

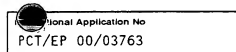
 $(R^1COO)_nX$

in der R¹CO für einen linearen oder verzweigten, gesättigten oder ungesättigten, gegebenenfalls hydroxysubstituierten Acylrest mit 6 bis 22 Kohlenstoffatomen und X für ein Alkali- oder Erdalkalimetall, Aluminium oder Zink steht und n eine Zahl bedeutet, die der Wertigkeit von X entspricht.

- 3. Verwendung nach den Ansprüchen 1 und/oder 2, **dadurch gekennzeichnet**, daß man nanoskalige Metallseifen einsetzt, die man erhält, indem man
 - (a) die Ausgangsstoffe unter überkritischen oder nahekritischen Bedingungen in einem geeigneten Lösungsmittel löst,
 - (b) die fluide Mischung über eine Düse in ein Vakuum, ein Gas oder eine Flüssigkeit entspannt,
 - (c) das Lösemittel dabei gleichzeitig verdampft.
- Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man Nanopartikel einsetzt, welche von einem Schutzkolloid ummantelt vorliegen.
- Verwendung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man als Schutzkolloid Polyvinylalkohol oder Polyethylenglycol einsetzt.
- 6. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß man die Metallseifen in Mengen von 0,1 bis 5 Gew.-% bezogen auf die Zubereitungen einsetzt.
- 7. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Metallseifen zur Herstellung von Haarbehandlungsmitteln einsetzt.
- 8. Verwendung nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man die Metallseifen zur Herstellung von Hautbehandlungsmitteln einsetzt.

A. CLASS	A61K7/00 A61K7/06 A61K	7/48	
Association	tu interilati inal Patent Classifu atom en julich i pich sahunal d	a est catron and (F ^{re)}	
	SEARCHED		
	Progressian of Searched Classification Cystem to Tweed CV (as A61K	as ha also so for MDR Los	
Žick umenta	abon swarmed other than its non-incidence transition to the exten	t that kuy to discuments are an custod in the helds s	earched.
Electronic.	data base consulted during the international search indice of o	lata basin and i where practical search terms use	31
EPO-Ir	nternal, WPI Data. CHEM ABS Data		
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Dategory	Ditation of discurrent, with indication in where appropriate is t	the relevant passa jer	Relevant to claim No.
P.X	WO 00 15329 A (HENKEL KGAA) 23 March 2000 (2000-03-23) page 1. paragraph 3 -page 2. page 4. paragraph 4 -page 5. page 7. paragraph 3 page 8. paragraph 2 page 11. line 2 example 14: table 1 claims 1-6,8		1-8
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box 0.	Patent family members are liste	d in annex
"A" docum cons "E" earlier filing "L" docum which citati "O" docum other	categones of cited documents nent defining the general state of the lart which is not idered to be of particular relevance or document but published on or after the international date nent which may throw doubts on priority claim(s) or in is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or rimeans.	"T" [ater document published after the import of phonty date and not in conflict with cited to understand the principle of trinvention." "X" document of particular relevance, the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the discument of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or ments, such combination being obvious the art. "&" document member of the same pater."	hithe application but heory underlying the claimed invention of be considered to locument is taken alone claimed invention inventive step when the nore other such documents to a person skilled
	e actual completion of the international search	Date of mailing of the international s	earch report
	10 October 2000	19/10/2000	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL = 2280 HV Rijswijk Ter (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo.nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authonzed officer Bazzanini, R	





Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 97 13503 A (SELVARAJ ULAGARAJ ; MESSING GARY L (US); PENN STATE RES FOUND (US)) 17 April 1997 (1997-04-17) page 4, line 1-5 page 5, line 23-28 page 6, line 1-4,16,19 page 9, line 1-13 page 12, line 3-5,22-28 page 17, line 5,17 page 21, line 9-13 page 23, line 24-28 claims 1-3,9,13,18,19,21	1-8
A	EP 0 786 251 A (YAMANOUCHI EUROP BV) 30 July 1997 (1997-07-30) page 2, line 43-59 page 3, line 31,32,40,41,49 claims 1,3-5	1-8
		<u> </u>



Int ti plication No PCT/EP 00/03763

Patent document cited in search repo	nt	Publication date	ŧ	Patent family member(s)	Publication date
WO 0015329	А	23-03-2000	AU	5745599 A	03-04-2000
WO 9713503	Α	17-04-1997	ΕP	0862420 A	09-09-1998
EP 0786251	- 	30-07-1997	EP	0506197 A	30-09-1992
			AT	167395 T	15-07-1998
			ΑU	658608 B	27-04-1995
			ΑU	1297892 A	01-10-1992
			CA	2063862 A	26-09-1992
			DE	69225917 D	23-07-1998
			DE	69225917 T	10-12-1998
			DK	506197 T	19-10-1998
			ES	2119793 T	16-10-1998
			FΙ	921251 A	26-09-1992
			HU	213669 B	29-09-1997
			ΙL	101352 A	14-05-1996
			JP	2947668 B	13-09-1999
			JP	5262641 A	12-10-1993
			ΚR	212926 B	02-08-1999
			NO	303667 B	17-08-1998
			NZ	242101 A	23-12-1993
			US	5667800 A	16-09-1997
			US	5904932 A	18-05-1999
			ZA	9202139 A	25-11-1992

THIS PAGE BLANK (USPTO)

A KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 A61K7/00 A61K7/06 A61K7/48							
	eremationalen Fratentkiassifikation - PK-loder hach der hationalen Klass	sifikation und der i ^B K					
	RCHIERTE GEBIETE	<u> </u>					
	A61K						
Herberchie	ene aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	weit diese unter die recherchierten Gebiele	fallen				
Wahrend 3	ier internationalen Recherche konsultierte elektronische (kateribank No	ame der Datenbank und evtil verwerloete :	Suchbegriffe.				
EPO-Ir	nternal. WPI Data, CHEM ABS Data						
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN						
Kategone	Bezeichnung der Veröftentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betri Anspruch Nr				
P,X	WO 00 15329 A (HENKEL KGAA) 23. März 2000 (2000-03-23) Seite 1, Absatz 3 -Seite 2, Absat Seite 4, Absatz 4 -Seite 5, Absat Seite 7. Absatz 3 Seite 8, Absatz 2 Seite 11. Zeile 2 Beispiel 14; Tabelle 1 Ansprüche 1-6,8	z 1	1-8				
	eitere Veröffentlichungen sind der Förtsetzung von Feld C zu tnehmen	X Siehe Annang Patentiamilie					
**T* Spatere Veroffentlichung, die nach dem internationalen Anmeided oder dem Prontatsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeided nach einem Prontatsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeidedatum, aber nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist state aber nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist aber nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist aber nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist worden ist und mit der Anmeiden prontatsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeiden prontatsdatum veroffentlicht worden ist "to Veroffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritatsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veroffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veroffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgefuhrt) "O" Veroffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht gene Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht gene beanspruchte Prontatsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeided an werder dem Prontatsdatum veroffentlichung eine der dem Prontatsdatum veroffentlicht worden ist und mit der Anmeiden der dem Prioritatsdatum veroffentlicht und nur zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegen der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegen ver "Veroffentlichung dieser Veroffentlichung, die beanspruchte Er kann allein aufgrund dieser Veroffentlichung, die beanspruchte Er veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er kann allein aufgrund dieser Veroffentlichung, die beanspruchte Er veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er kann allein aufgrund dieser Veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er veroffentlichung, die pealeutung, die beanspruchte Er veroffentlichung veroffentlicht wor							
Datum de	s Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	echerchenbenchts				
	10. Oktober 2000	19/10/2000					
Name und	Burgarschaft der Internationalen Recherchenbehorde Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl.	Bevollmachtigter Bediensteter Bazzanini, R					
	Fax: (+31–70) 340–3016	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					



C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN							
Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	menden Teile Betr, Anspruch Nr.						
A WO 97 13503 A (SELVARAJ ULAGARAJ ; MESSING GARY L (US); PENN STATE RES FOUND (US)) 17. April 1997 (1997-04-17) Seite 4, Zeile 1-5 Seite 5, Zeile 23-28 Seite 6, Zeile 1-4,16,19 Seite 9, Zeile 1-13 Seite 12, Zeile 3-5,22-28 Seite 17, Zeile 5,17 Seite 21, Zeile 9-13 Seite 23, Zeile 24-28 Ansprüche 1-3,9,13,18,19,21	1-8						
A EP 0 786 251 A (YAMANOUCHI EUROP BV) 30. Juli 1997 (1997-07-30) Seite 2, Zeile 43-59 Seite 3, Zeile 31,32,40,41,49 Ansprüche 1,3-5	1-8						

im Recherchen angeführtes Patent		Datum der Veroffentlichung		itglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veroffentsichung
WO 001532	.9 A	23-03-2000	AU	5745599	Α	03-04-2000
WO 971350)3 A	17-04-1997	EP	0862420	A	09-09-1998
EP 078625	51 A	30-07-1997	EP	0506197	Α	30-09-1992
			ΑT	167395	T	15-07-1998
			ΑU	658608	В	27-04-1995
			ΑU	1297892	Α	01-10-1992
			CA	2063862	Α	26-09-1992
			DE	69225917	D	23-07-1998
			DE	69225917	Τ	10-12-1998
			DK	506197	T	19-10-1998
			ES	2119793	T	16-10-1998
			FΙ	921251	Α	26-09-1992
			HU	213669	В	29-09-1997
			ΙL	101352	Α	14-05-1996
			JP	2947668	В	13-09-1999
			JP	5262641	Α	12-10-1993
			KR	212926	В	02-08-1999
			NO	303667	В	17-08-1998
			NZ	242101	Α	23-12-1993
			US	5667800	Α	16-09-1997
			US	5904932	Α	18-05-1999
			ZA	9202139	Α	25-11-1992

THIS PAGE BLANK (USPTO)

- .- WASE DI BAIK METERS

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts		siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen						
H 4132 PCT	VORGEHEN Hecherchenberich zutreffend, nachst	its (Formblatt PCT ISA 220) sowie, soweit ehender Punkt 5						
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum	(Fruhestes) Prioritatsdatum (Tag Monat Jahr)						
PCT/EP 00/03763	(Tag Monat Jahr) 26/04/2000	05/05/1999						
Anmelder								
COGNIS DEUTSCHLAND GMBH								
COUNTS DEDISCHLAND GMBH								
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	e von der Internationalen Recherchenbehör ernationalen Buro übermittelt.	de erstellt und wird dem Anmelder gemaß						
Dieser internationale Recherchenbericht umfaßt insgesamt 3 Blätter. Darüber hinaus liegt ihm jeweils eine Kopie der in diesem Bericht genannten Unterlagen zum Stand der Technik bei								
Grundlage des Berlchts								
 a. Hinsichtlich der Sprache ist die inter durchgeführt worden, in der sie eing 	nationale Recherche auf der Grundlage der ereicht wurde, sofern unter diesem Punkt ni	internationalen Anmeldung in der Sprache chts anderes angegeben ist.						
Die internationale Recherche Anmeldung (Regel 23.1 b)) o	e ist auf der Grundlage einer bei der Behörd durchgeführt worden	e eingereichten Übersetzung der internationalen						
 b. Hinsichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid – und/oder Aminosäuresequenz ist die internationale Recherche auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das in der internationalen Anmeldung in Schriflicher Form enthalten ist. 								
	nalen Anmeldung in computerlesbarer Form i in schriftlicher Form eingereicht worden ist							
	i in computerlesbarer Form eingereicht worden ist in computerlesbarer Form eingereicht word							
Die Erklärung, daß das nach		otokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der						
		n dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen.						
2. Bestlmmte Ansprüche hab	en sich als nicht recherchierbar erwiese	n (siehe Feld I).						
3. MangeInde Einheitlichkeit	der Erfindung (siehe Feld II).							
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfine	dung							
wird der vom Anmelder einge	ereichte Wortlaut genehmigt.							
	Behörde wie folgt festgesetzt:	IANGGIZAL YORN METALLORYEN						
KUSMETISCHE ODER PHARMA	ZEUTISCHE VERWENDUNG VON N	NANOSKALIGEN METALLSETFEN						
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung								
wurde der Wortlaut nach Red Anmelder kann der Behörde	wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt. wurde der Wortlaut nach Regel 38.2b) in der in Feld III angegebenen Fassung von der Behörde festgesetzt. Der Anmelder kann der Behörde innerhalb eines Monats nach dem Datum der Absendung dieses internationalen Recherchenberichts eine Stellungnahme vorlegen.							
6. Folgende Abbildung der Zeichnungen is	st mit der Zusammenfassung zu veröffentlich	nen: Abb. Nr						
wie vom Anmelder vorgeschi	3	keine der Abb.						
\equiv	ne Abbildung vorgeschlagen hat.							
weil diese Abbildung die Erfii	weil diese Abbildung die Erfindung besser kennzeichnet.							

THIS PAGE BLANK USPTO)

Interr les Aktenzeichen PC1 00/03763

KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES ÎPK 7 A61K7/00 A61K7/06 A61K7/48 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprutstoff: Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole IPK 7 A61K Becherchierte aber nicht zum Mindestprufstoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Wahrend der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank. Name der Datenbank und evil, verwendere Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betri Anspruch Nr. P.X WO 00 15329 A (HENKEL KGAA) 1 - 823. März 2000 (2000-03-23) Seite 1, Absatz 3 -Seite 2, Absatz 2 Seite 4, Absatz 4 -Seite 5, Absatz 1 Seite 7, Absatz 3 Seite 8, Absatz 2 Seite 11, Zeile 2 Beispiel 14; Tabelle 1 Ansprüche 1-6,8 -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen T" Spatere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht köllidiert, sondem nur zum Verstandnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden. Theone angegeben ist "E" alteres Dokument, das jedoch erst am oder inach dem internationalen Anmeldedatum verofféntlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beansprüchte Erfindung kann allem aufgrund dieser Veröffentlichung, nicht als neu oder auf erfindenscher Tatigkeit berühend betrachtet werden. Veroffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritatsansprüch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veroffentlichung belegt werden system Veroffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfindenscher Tatigkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veroffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veroffentlichung deser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veroffentlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach "&" Veroffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritatsdatum veröffentlicht worden ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 10. Oktober 2000 19/10/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehorde Bevollmachtigter Bediensteter Europaisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

Bazzanini, R

THIS PACE BLANK USPROV





C.(Fortset	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe, ser in Betracht körbi	nenden Teile Betri Ansprüch Nr.
Α	WO 97 13503 A (SELVARAJ ULAGARAJ ; MESSING GARY L (US); PENN STATE RES FOUND (US)) 17. April 1997 (1997-04-17) Seite 4. Zeile 1-5 Seite 5. Zeile 23-28 Seite 6. Zeile 1-4,16,19 Seite 9. Zeile 1-13 Seite 12. Zeile 3-5,22-28 Seite 17. Zeile 5,17 Seite 21, Zeile 9-13 Seite 23, Zeile 24-28 Ansprüche 1-3,9,13,18,19,21	1-8
A	EP 0 786 251 A (YAMANOUCHI EUROP BV) 30. Juli 1997 (1997-07-30) Seite 2. Zeile 43-59 Seite 3. Zeile 31.32.40.41.49 Ansprüche 1.3-5	1-8

THIS PAGE BLANK (USPTO)

INTERN SONAL SEARCH REPORT Inform on patent family members

PC P 00/03763

-						
	atent document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	0015329	Α	23-03-2000	AU	5745599 A	03-04-2000
WO	9713503	Α	17-04-1997	EP	0862420 A	09-09-1998
EP	0786251	Α	30-07-1997	EP	0506197 A	30-09-1992
				ΑT	167395 T	15-07-1998
				ΑU	658608 B	27-04-1995
				AU	1297892 A	01-10-1992
				CA	2063862 A	26-09-1992
				DE	69225917 D	23-07-1998
				DE	69225917 T	10-12-1998
				DK	506197 T	19-10-1998
				ES	2119793 T	16-10-1998
				FΙ	921251 A	26-09-1992
				HU	213669 B	29-09-1997
				ΙL	101352 A	14-05-1996
				JP	2947668 B	13-09-1999
				JP	5262641 A	12-10-1993
				KR	212926 B	02-08-1999
				NO	303667 B	17-08-1998
				NZ	242101 A	23-12-1993
				US	5667800 A	16-09-1997
				US	5904932 A	18-05-1999
				ZA	9202139 A	25-11-1992

THIS PAGE BLANK (USPTU)



Intertional Application No PCT/EP 00/03763

			-1
A. CLASSIF	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K7/00 A61K7/06 A61K7/	48	
According to	i international Patent Classification (IPC) or to both national class	silication and IPC	
B FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 7	scumentation searched (classification system followed by classifi $A61K$	ication symbols)	
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent t	nat such documents are included in the fields si	earched
_	ata base consulted during the international search (name of dat ternal, WPI Data, CHEM ABS Data	a base and, where practical, search terms used	n ·
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category "	Citation of document, with indication, where appropriate, of th	e reievant passages	Relevant to claim No.
P,X	WO 00 15329 A (HENKEL KGAA) 23 March 2000 (2000-03-23) page 1, paragraph 3 -page 2, p page 4, paragraph 4 -page 5, p page 7, paragraph 3 page 8, paragraph 2 page 11, line 2 example 14; table 1 claims 1-6,8	aragraph 2 aragraph 1	1-8
		-/	
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are liste	d in annex.
Special categories of cited documents. A" document defining the general state of the lart which is not considered to be of particular relevance. E" earlier document but published on or after the international filing date. L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means. P" document published prior to the international. filing date but later than the priority date claimed.		"T" later document published after the in or priority date and not in conflict will cited to understand the principle or invention." "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canninvolve an inventive step when the cannot be considered to involve an document is combined with one or ments, such combination being obvinithe art. "&" document member of the same pate.	th the application but theory underlying the claimed invention of be considered to focument is taken alone claimed invention inventive step when the more other such doculous to a person skilled and family
	10 October 2000	19/10/2000	
Name and	d mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Bazzanini, R	

Category •	Citation of document, with indication when accounts	
J /	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	WO 97 13503 A (SELVARAJ ULAGARAJ; MESSING GARY L (US); PENN STATE RES FOUND (US)) 17 April 1997 (1997-04-17) page 4, line 1-5 page 5, line 23-28 page 6, line 1-4,16,19 page 9, line 1-13 page 12, line 3-5,22-28 page 17, line 5,17 page 21, line 9-13 page 23, line 24-28 claims 1-3,9,13,18,19,21	1-8
X)	EP 0 786 251 A (YAMANOUCHI EUROP BV) 30 July 1997 (1997-07-30) page 2, line 43-59 page 3, line 31,32,40,41,49 claims 1,3-5	1-8
		·
	•	
	•	
:		
	*	
		*
	10 (continuation of second sheet) (law 1900)	1



	ent document in search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	0015329	Α	23-03-2000	AU	5745599 A	03-04-2000
WO	9713503	Α	17-04-1997	EP	0862420 A	09-09-1998
EP	0786251	Α	30-07-1997	 EP	0506197 A	30-09-1992
				AT	167395 T	15-07-1998
				AU	658608 B	27-04-1995
				AU	1297892 A	01-10-1992
				CA	2063862 A	26-09-1992
				DE	69225 9 17 D	23-07-1998
				DE	69225917 T	10-12-1998
				DK	506197 T	19-10-1998
				ES	2119793 T	16-10-1998
				FΙ	921251 A	26-09-1992
				HU	213669 B	29-09-1997
				IL	101352 A	14-05-1996
				JP	2947668 B	13-09-1999
				JP	5262641 A	12-10-1993
				KR	212926 B	02-08-1999
				NO	303667 B	17-08-1998
				NZ	242101 A	23-12-1993
				US	5667800 A	16-09-1997
				US	5904932 A	18-05-1999
				ZA	9202139 A	25-11-1992

THIS PAGE BLANK (USPTO)